#### METALLIC SURFACE TREATED STEEL SHEET

Publication number: JP2002275653

Publication date:

2002-09-25

Inventora

YAMAMOTO MASATO: HARUTA YASUHIKO: AKUI

JUN: ISOZAKI OSAMU

Applicant:

KANSAI PAINT CO LTD

Classification:

-international: C23C18/12; C23C22/07; C23C22/12; C23C22/83;

C23C28/00; C23C18/00; C23C22/05; C23C22/82; C23C28/00; (IPC1-7): C23C22/83; C23C18/12:

C23C22/07; C23C22/12; C23C28/00

- European:

Application number: JP20010074961 20010315 Priority number(s): JP20010074961 20010315

Report a data error here

#### Abstract of JP2002275653

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce a metallic surface treated steel sheet which has excellent corrosion resistance and hydrophilic properties, and has not environmental problems. SOLUTION: The metallic surface treated steel sheet is obtained by forming a film of a post-treatment agent containing (A) a water based solution containing titanium obtained by reacting at least one kind of titanium compound selected from hydrolyzable titanium compounds, hydrolyzable titanium compound low condensation products, titanium hydroxide and titanium hydroxide low condensation products with a hydrogen peroxide solution, (B) at least one kinds of compound selected from phosphoric compounds, metallic hydrofluoric acids and metallic hydrofluorides, and (C) a water based organic high molecular compound stable at pH <=7 on the surface of a phosphate treatment film on a metallic surface.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

## 四公分開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-275653 (P2002-275653A)

(43)公開日 平成14年9月25日(2002.9.25)

(51) Int.Cl.?		数别記号	Ρĭ			5-7J~	**(参考	<b>ş</b> )
C 2 3 C	22/83		C23C 2	2/83		4 K	022	<u>}</u> .
	18/12		1	8/12	,	4 K	026	ž
	22/07		2	2/07		4 K	044	b
	22/12		2	2/12	1. 12			
	28/00		2	8/00	(	2		
			求請查審	未請求	請求項の数14	OL (	全 12	E)
(21)出膜番号	<u>.</u>	特題2001-74961(P2001-74961)	(71) 出額人	0000014	09			
				関西ペー	イント株式会社			
(22)出版日		平成13年3月15日(2001.3.15)		兵庫県加	尼崎市神崎町33計	61号		
			(72)発明者	山本 3	其人			
				神奈川	是平塚市東八幡人	1丁目17#	81号	闋
				ことの	ント株式会社内			
			(72)発明者	袋田 %	<b>容</b> 绪			
					是平家市東八幡台	1丁目178	著1号	舆
,				酒ペイン	ント株式会社内			
			(72)発明者	阿久并				
					<b>科平级市東八幡</b>	1TB17	验1号	寒
				西代了	ント株式会社内			
						最	終買に	:続く

#### (54) [発明の名称] 金属表面処理網板

#### (57)【要約】

【課題】 耐食性及び親水性に優れ、且つ環境保全の面から問題のない金属表面処理鋼板を提供すること。

【解決手段】金属表面のリン酸塩処理皮膜表面に、

(A)加水分解性チタン化合物、加水分解性チタン化合物低縮合物、水酸化チタン及び水酸化チタン低縮合物から選ばれる少なくとも1種のチタン化合物と過酸化水素水とを反応させて得られるチタンを含む水性液、(B)リン酸系化合物、金属卵化水素酸及び金属卵化水素酸塩から選ばれる少なくとも1種の化合物、及び(C)PH7以下で安定な水性有機高分子化合物を含有する後処理剤の皮膜を形成してなることを特徴とする金属表面処理網板。

(2)

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 金屬表面のリン酸塩処理皮膜上に、

(A)加水分解性チタン化合物、加水分解性チタン化合 物低縮合物、水酸化チタン及び水酸化チタン低縮合物か ら選ばれる少なくとも1種のチタン化合物と過酸化水素 水とを反応させて得られるチタンを含む水性液、(B) リン酸系化合物。金属弗化水素酸及び金属弗化水素酸塩 から選ばれる少なくとも1種の化合物、及び(C)PH 7以下で安定な水性有機高分子化合物を含有する後処理 剤の皮膜を形成してなることを特徴とする金属表面処理 10 る請求項1又は11に記載の金属表面処理網板。

[請求項2] 水性液(A)が、酸化チタンゾルの存在 下で、加水分解性チタン化合物及び/又は加水分解性チ タン化合物低縮合物と過酸化水紫水とを反応させて得ら れるチタンを含む水性液(A-1)であることを特徴と する請求項」に記載の金属表面処理鋼板。

【讃求項3】 水性液(A)が、過酸化水素水中にチタ ン化合物を添加して製造されたものであることを特徴と する請求項1又は2に記載の金属表面処理鋼板。

【請求項4】 加水分解性チタン化合物が、加水分解し 20 て水酸基になる基を含有するチタンモノマーであること を特徴とする請求項1乃至3のいずれか1項に記載の金 腐表面処理鋼板。

【請求項5 】 加水分解性チタン化合物低縮合物が、加 水分解して水酸基になる基を含有するチタンモノマーの 低縮合物であることを特徴とする請求項1乃至3のいず れか1項に記載の金属表面処理鋼板。

【請求項6】 加水分解性チタン化合物が、一般式丁i (OR)。(式中、Rは同一もしくは異なって炭素数1 ~5のアルキル基を示す)であることを特徴とする請求 項1乃至4のいずれか1項に記載の金属表面処理鋼板。 【請求項7】 上記低縮合物が、縮合度2~30である ことを特徴とする請求項1、2又は5に記載の金属表面 処理鋼板。

【請求項8】 チタン化合物と過酸化水素水との混合割 合か、チタン化合物10重量部に対して過酸化水素が 0.1~100重量部であることを特徴とする請求項1 乃至3のいずれか1項に記載の金属表面処理網板。

【請求項8】 化合物(B)が、リン酸、メタリン酸、 縮合リン酸、縮合メタリン酸、リン酸塩、メタリン酸 塩 縮合リン酸塩、縮合メタリン酸塩、ジルコニウム弗 化水素酸、チタン弗化水素酸、珪弗化水素酸、ジルコニ ウム卵化塩、チタン弗化塩、珪沸化塩から選ばれる少な くとも1種の化合物であることを特徴とする請求項1に 記載の金属表面処理鋼板。

【請求項10】 化合物(B)の配合割合が、チタンを 含む水性液(A)の固形分100重量部に対して1~4 00重量部であることを特徴とする請求項1又は9に記 載の金属表面処理鋼板。

【請求項 1 1 】 水性有機高分子化合物 (C) が、エポ 50 た、(2) の方法は、耐食性が劣り、(3) の方法は、

キシ系樹脂、フェノール系樹脂、アクリル系樹脂、ウレ タン系樹脂、ポリビニルアルコール系樹脂、ポリアルキ レングリコール系樹脂、オレフィンーカルボン酸系樹脂 の少なくとも1種の樹脂から選ばれる水性有機高分子化 合物であることを特徴とする請求項1に記載の金属表面 処理鋼板。

【請求項12】 水性有機商分子化合物(C)の配合割 合が、チタンを含む水性液(A)の園形分100重量部 に対して10~2,000重量部であることを特徴とす

【請求項13】 チタン系防鎖剤が、PH1~7の水性 液であることを特徴とする請求項1万至12のいずれか 1項に記載の金属表面処理鋼板。

【論求項14】 金属表面のリン酸塩処理皮膜上に、後 処理剤を乾燥被膜膜厚が0.05~5.0g/m²とな るように塗布。乾燥させることを特徴とする金属表面処 理鋼板の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0000]

【発明の属する技術分野】 本発明は、金属表面のリン 酸塩処理皮膜の上に後処理剤の被膜を形成してなる加工 性及び耐食性に優れた金属表面処理鋼板、並びにその金 属表面処理鋼板の製造方法に関する。

#### [0005]

【従来の技術及びその課題】 従来、冷延網板や亜鉛系 めっき鋼板には、耐食性の向上や塗料密着性の向上など を目的にクロム酸塩処理やリン酸塩処理が一般に行われ ている。

【0003】しかしながら、クロム酸塩処理は、処理工

30 程でのクロム酸塩ヒュームの類散の問題。排水処理設備 に多大の費用を要すること、さらには化成処理皮膜から の6価クロムの溶出による問題などがある。また6価ク ロム化合物は、IARC (International Agency for R esearch on Cancer Review) をはじめとして多くの公的 機関が人体に対する発癌性物質に指定しており極めて有 審な物質である。またリン酸塩処理は、リン酸塩処理 後、通常、6価クロムを含む溶液による後処理(クロム シーリング処理)を行うため6個クロムの問題がある。 【0004】クロム酸塩処理やリン酸亜鉛処理以外の処 40 理方法としては、(1) 重燐酸アルミニウムを含有する 水溶液で処理した後、150~550℃の湿度で加熱す る装面処理方法(特公昭53-28857号公報参照)、(2) タンニン酸を含有する水溶液で処理する方法(特開昭51 -71233号公報参照)などが提案され、また、(3) 亜硝 酸ナトリウム、硼酸ナトリウム、イミダゾール、芳香族 カルボン酸、界面活性剤等による処理方法もしくはこれ らを組合せた処理方法が行われている。 【0005】しかしながら、(1)の方法は、この上に

塗料を塗装する場合、塗料の密着性が十分でなく、ま

いずれも高温多湿の雰囲気に暴露された場合の耐食性が 劣るという問題がある。

[0008]また。クロム化合物などの重金属による等 性の問題などが無く、クロムシーリングしたリン酸塩処 理と同等程度以上の塗料密着性、耐食性を示すことがで きるリン酸塩処理皮膜の後処理方法についても検討され ており、例えば、特公平7-42423号公報には、チ タン、ジルコニウム、ハフニウムなどの金属元素を含む イオンと、ポリアルケニルフェノール・ボリマー誘導体 をベースとする処理組成物が提案されている。しかしな 20 がら、この処理組成物は、アルミニウム材の後処理を目 的とするものであり、亜鉛系めっき鋼板におけるリン酸 塩処理皮膜の後処理に用いても耐食性の向上がほとんど なく白錆の発生を抑制する効果が小さい。

[0007] 本発明の目的は、クロム化合物などの重金 属による毒性の問題などが無く、かつ被処理金属が亜鉛 系めっき郷板や冷延鋼板などの鋼板である場合において もクロムシーリングしたリン酸塩処理と同等程度以上の 塗料密着性、加工性及び耐食性を示す金属表面処理鋼板 を得ることである。

[0008]また、本発明の目的は、耐食性、加工性及 び塗料密着性に優れ、且つ環境保全の面から問題のない 金属表面処理鋼板の製造方法を提供することにある。

#### [00009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究 の結果。加水分解性チタン化合物、加水分解性チタン化 合物低縮合物、水酸化チタン及び水酸化チタン低縮合物 から選ばれる少なくとも1種のチタン化合物と過酸化水 紫水とを反応させて得られるチタンを含む水性液と、リ ン酸系化合物。金属弗化水素酸及び金属弗化水素酸塩か 30 ら選ばれる少なくとも1種の化合物及び水性有機高分子 化合物を含有する後処理剤よりなる皮膜を形成させると とにより上記目的を達成することができることを見出 し、本発明を完成するに至った。

【0010】かくして本発明によれば、金属表面のリン 酸塩処理皮膜上に、(A)加水分解性チタン化合物、加 水分解性チタン化合物低縮合物、水酸化チタン及び水酸 化チタン低縮合物から選ばれる少なくとも1種のチタン 化合物と過酸化水素水とを反応させて得られるチタンを 含む水性液、(B)リン酸系化合物、金属弗化水素酸及 び金属弗化水素酸塩から邊ばれる少なくとも1種の化合 物、及び(C)PH7以下で安定な水性有機高分子化合 物を含有する後処理剤の皮膜を形成してなることを特徴 とする金属表面処理鋼板が提供される。

【0011】また、金属表面のリン酸塩処理皮膜表面 に、後処理剤を乾燥被膜膜厚が0.05~5.0g/m 2 となるように塗布、乾燥させることを特徴とする金属 表面処理鋼板の製造方法が提供される。

#### [0012]

ン酸塩処理された鋼板のリン酸塩処理皮膜表面に、後処 理剤を塗布、乾燥してなるものである。

A

【0013】まず、後処理剤について説明する。

#### 【0014】後処理剤

本発明に用いられる後処理剤は、チタンを含む水性液 (A)、リン酸系化合物、金属弗化水業酸及び金属弗化 水紫酸塩から選ばれる少なくとも1種の化合物(B)及 び水性有機高分子化合物(C)を含有するものである。 【0015】チタンを含む水性液(A)

後処理剤で使用されるチタンを含む水性液(A)は、加 水分解性チタン化合物、加水分解性チタン化合物低縮合 物、水酸化チタン及び水酸化チタン低縮合物から選ばれ る少なくとも1種のチタン化合物と過酸化水素水とを反 応させて得られるチタンを含む水性液である。該水性液 としては、上記したものであれば特に制限なしに従来か ち公知のものを適宜選択して使用することができる。

【0016】上記した加水分解性チタン化合物は、チタ ンに直接結合する加水分解性基を有するチタン化合物で あって、水、水蒸気などの水分と反応することにより水 20 酸化チタンを生成するものである。また、加水分解性チ タン化合物において、チタンに結合する基の全てが加水 分解性基であっても、もしくはその1部が加水分解され た水酸基であってもどちらでも構わない。

【0017】加水分解性基としては、上記した様に水分 と反応することにより水酸化チタンを生成するものであ れば特に制限されないが、例えば、低級アルコキシル基 やチタンと塩を形成する器(例えば、ハロゲン原子(塩 素等)、水素原子、硫酸イオン等)が挙げられる。

【0018】加水分解性蓋として低級アルコキシル基を 含育する加水分解性チタン化合物としては、特に一般式 Ti(OR)。(式中、Rは同一もしくは異なって炭素 数1~5のアルキル基を示す)のテトラアルコキシチタ ンが好ましい。炭素数1~5のアルキル基としては、例 えば、メチル基、エチル蒸、n-プロビル基。180-ブ ロビル基、n-ブテル基、iso-ブチル基、sec-ブ チル基、tert-ブチル基等が挙げられる。

【0019】また、加水分解性基としてチタンと塩を形 成する基を有する加水分解性チタン化合物としては、塩 化チタン、硫酸チタン等が代表的なものとして挙げられ

【0020】加水分解性チタン化合物低縮合物は、上記 した加水分解性チタン化合物間土の低縮合物である。該 低縮合物は、チタンに結合する基の全てが加水分解性器 であっても、もしくはその1部が加水分解された水酸基 であってもどちらでも構わない。

【0021】また、塩化チタンや硫酸チタン等の水溶液 とアンモニアや苛性ソーダ等のアルカリ密液との反応に より得られるオルトチタン酸(水酸化チタンゲル)も低 縮合物として使用できる。

【発明の実施の形態】本発明の金麗表面処理領板は、リー50 【0022】上記した加水分解性チタン化合物低縮合物

(4)

又は水酸化チタン低縮合物における縮合度は、2~30 の化台物が使用可能で、特に縮合度2~10の範囲内の ものを使用することが好ましい水性液(A)としては、 上記したチタン化合物と過酸化水素水とを反応させると とにより得られるチタンを含む水性液であれば、従来か ら公知のものを特に制限なしに使用することができる。 具体的には下記のものを挙げることができる。

【0023】 の含水酸化チタンのゲルあるいはゾルに過 酸化水素水を添加して得られるチタニルイオン過酸化水 素錯体あるいはチタン酸(ベルオキソチタン水和物)水 10 溶液(特開昭63~35419号及び特開平1~224220号公報参 图)。

【0024】②塩化チタンや硫酸チタン水溶液と塩基性 溶液から製造した水酸化チタンゲルに過酸化水素水を作 用させ、合成することで得られるチタニア膜形成用液体 (特開平9-71418号及び特開平10-67516号公報参照)。

【0025】また、上記したチタニア膜形成用液体にお いて、チタンと塩を形成する基を育する塩化チタンや硫 酸チタン水溶液とアンモニアや苛性ソーダ等のアルカリ 溶液とを反応させることによりオルトチタン酸と呼ばれ 20 る水酸化チタンゲルを沈殿させる。次いで水を用いたデ カンテーションによって水酸化チタンゲルを分離し、良 く水洗し、さらに遷酸化水素水を加え、余分な過酸化水 素を分解除去することにより、黄色透明粘性液体を得る ことができる。

【0028】上記、沈殿した該オルトチタン酸はOH同 志の童舎や水素結合によって高分子化したゲル状態にあ り、このままではチタンを含む水性液としては使用でき ない。このゲルに過酸化水素水を添加するとOHの一部 解、あるいは、高分子鎖が低分子に分断された一種のゾ ル状態になり、余分な過酸化水素は水と酸素になって分 解し、無機膜形成用のチタンを含む水性液として使用で きるようになる。

[0027] このゾルはチタン原子以外に酸素原子と水 素原子しか含まないので、乾燥や焼成によって酸化チタ ンに変化する場合、水と酸素しか発生しないため、ゾル ゲル法や硫酸塩等の熱分解に必要な炭素成分やハロゲン 成分の除去が必要でなく、従来より低温でも比較的密度 の高い結晶性の酸化チタン膜を作成することができる。 【0028】の塩化チタンや硫酸チタンの無機チタン化 合物水溶液に適酸化水素を加えてベルオキソチタン水和 物を形成させ、これに塩基性物質を添加して得られた溶 液を放置もしくは加熱することによってベルオキソチタ ン水和物重合体の沈殿物を形成させた後。少なぐともチ タン含有原料溶液に由来する水以外の溶解成分を除去 し、さらに過酸化水素を作用させて得られるチタン酸化 物形成用溶液(特開2000-247638号及び特開2000-247639 号公報参照)。

【0029】本発明で使用する水性液(A)は、上記公 50 分散液も間様に使用することができる。

知の方法で得られるチタンを含む水性液を用いることが できるが、さらに、遠酸化水素水中にチタン化合物を添 加して製造する方法により得られるチタンを含む水性液 を用いることができる。該チタン化合物としては、前記 一般式Ti(OR)。(式中、Rは同一もしくは異なっ て炭素数1~5のアルキル基を示す)で表される加水分 解して水酸基になる基を含有する加水分解性チタン化合 物やその加水分解性チタン化合物低縮合物を使用するこ とが好ましい。

【0030】加水分解性チタン化合物及び/又はその低 縮合物(以下、これらのものを単に「加水分解性チタン 化合物 a 」と略す〉と過酸化水素水との混合割合は、加 水分解性チタン化合物alO重量部に対して過酸化水素 換算で0.1~100重量部、特に1~20重量部の範 囲内が好ましい。過酸化水素換算で0、1重量部未満に なるとキレート形成が十分でなく白濁沈殿してしまう。 一方、100重量部を超えると未反応の過酸化水器が残 存し易く貯蔵中に危険な活性酸素を放出するので好まし ( 126 h.

【0031】過酸化水素水の過酸化水素機度は特に限定 されないが3~30重量%の範囲内であることが取り扱 いやすさ、塗装作業性に関係する生成液の固形分の点で 好変しい。

【0092】また、加水分解性チタン化合物 a を用いて なる水性液(A)は、加水分解性チタン化合物aを過酸 化水素水と反応温度1~70℃の範囲内で10分~20 時間反応させることにより製造できる。

【0033】加水分解性チタン化合物 a を用いてなる水 性液(A)は、加水分解性チタン化合物aと過酸化水素 が過酸化状態になりベルオキソチタン酸イオンとして溶 30 水とを反応させることにより。加水分解性チタン化合物 が水で加水分解されて水酸基含有チタン化合物を生成 し、次いで過酸化水素が生成した水酸基含有チタン化合 物に配位するものと推察され、この加水分解反応及び過 酸化水素による配位が同時近くに起こることにより得ち れたものであり、室温域で安定性が極めて高く長期の保 存に耐えるキレート液を生成する。従来の製法で用いら れる水酸化チタンゲルはTi-O-Ti結合により部分的 に三次元化しており、このゲルと過酸化水素水を反応さ せた物とは組成、安定性に関し本質的に異なる。

> 【0034】加水分解性チタン化合物 a を用いてなる水 性液(A)を80°C以上で加熱処理あるいはオートクレ ーブ処理を行うと結晶化した酸化チタンの超微粒子を含 む酸化チタン分散液が得られる。80℃未満では十分に 酸化デタンの結晶化が進まない。とのようにして製造さ れた酸化チタン分散液は、酸化チタン超微粒子の粒子径 が10nm以下、好ましくは1nm~6nmの範囲であ る。また、該分散液の外髁は半透明状のものである。該 粒子径が10nmより大きくなると造膜性が低下(1 u m以上でワレを生じる) するので好ましくない。 この

【0035】加水分解性チタン化合物 a を用いてなる水性液(A)は、銅板材料に塗布乾燥、または低温で加熱処理することにより、それ自体で付着性に優れた緻密な

【0036】加熱処理温度としては、例えば200℃以下、特に150℃以下の温度で酸化チタン膜を形成する

酸化チタン膜を形成できる。

ととが好ましい。

【0037】加水分解性チタン化合物 & を用いてなる水性液(A)は、上配した温度により水酸基を若干含む非晶質(アモルファス)の酸化チタン膜を形成する。

【0038】また、80℃以上の加熱処理をした酸化チタン分散被は途布するだけで結晶性の酸化チタン酸が形成できるため、加熱処理をできない材料のコーティング材として有用である。

【0039】本発明において、水性液(A)として、さらに、酸化チタンゾルの存在下で、上配と同様の加水分解性チタン化合物及び/又は加水分解性チタン化合物低縮合物と過酸化水素水とを反応させて得られるチタンを含む水性液(以下、「水性液(A-1)」と略す)を使用することができる。加水分解性チタン化合物及び/又は加水分解性チタン化合物低縮合物(加水分解性チタン化合物医)としては、上記した一般式Ti(OR)

。(式中、Rは同一もしくは異なって炭素数1~5のアルキル基を示す)で表される加水分解して水酸基になる 基を含有するチタンモノマーやその加水分解性チタン化 合物低縮合物を使用することが好ましい。

【0040】上記した酸化チタンゾルは、無定型チタニア、アナタース型チタニア微粒子が水(必要に応じて、例えば、アルコール系、アルコールエーテル系等の水性有機控制を含有しても舞わない)に分散したゾルである。

【0041】上記した酸化チタンゾルとしては従来から 公知のものを使用することができる。 該酸化チタンゾル としては、例えば、(1)硫酸チタンや硫酸チタニルな どの含チタン溶液を加水分解して得られるもの、(2) チタンアルコキシド等の有機チタン化合物を加水分解し て得られるもの、(3)四塩化チタン等のハロゲン化チ タン溶液を加水分解又は中和して得られるもの等の酸化 チタン凝集物を水に分散した無定型チタニアゾルや該酸 化チタン凝集物を焼成してアナタース型チタン微粒子と 40 しこのものを水に分散したものを使用することができ る。無定形チタニアの焼成は少なくともアナターゼの結 器化温度以上の温度、例えば、400℃~500℃以上 の温度で焼成すれば、無定形チタニアをアナターゼ型チ タニアに変換させることができる。該酸化チタンの水性 ゾルとして、例えば、TKS-201 (テイカ (株) 社 製、商品名、アナタース型結晶形、平均粒子径6 n m)、TA-15 (日産化学(株)社製、商品名。アナ タース型結晶形)、STS-11(石原産業(株)社

製、商品名、アナタース型結晶形)等が挙げられる。

【0042】加水分解性チタン化合物 a と過酸化水素水 とを反応させるために使用する際の上記酸化チタンゾル とチタン過酸化水素反応物との重量比率は1/99~9 9/1、好ましくは約10/90~90/10範囲である。重量比率が1/99未満になると安定性、光反応性 等酸化チタンゾルを添加した効果が見られず、99/1 を越えると道線性が劣るので好ましくない。

8

【0043】加水分解性チタン化合物 & と過酸化水素水 との混合割合は、加水分解性チタン化合物 & 10 重量部 に対して過酸化水素換算で0.1~100重量部、特に1~20重量部の範囲内が好ましい。過酸化水素換算で0.1重量部未満になるとキレート形成が十分でなく自 微沈酸してしまう。一方、100重量部を超えると未反応の過酸化水素が残存し易く貯蔵中に危険な活性酸素を放出するので好ましくない。

【0044】過酸化水素水の過酸化水素濃度は特に限定されないが3~30重量%の範囲内であることが取り扱いやすぎ、塗装作業性に関係する生成液の固形分の点で好ましい。

(a) 【0045】また、水性液(A-1)は、酸化チタンゾルの存在下で加水分解性チタン化合物 a を過酸化水素水と反応温度1~70℃の範囲内で10分~20時間反応させることにより製造できる。

【0048】水性液(A-1)は、加水分解性チタン化合物 a を過酸化水業水と反応させることにより、加水分解性チタン化合物 a が水で加水分解されて水酸基含有チタン化合物を生成し、次いで過酸化水素が生成した水酸基含有チタン化合物に配位するものと推察され、この加水分解反応及び過酸化水素による配位が同時近くに起こ30 ることにより得られたものであり、室湿域で安定性が極めて高く長期の保存に耐えるキレート液を生成する。従

来の製法で用いられる水酸化チタンゲルはTi-O-Ti結合により部分的に三次元化しており、このゲルと過酸化水素水を反応させた物とは組成。安定性に関し本質的に異なる。また、酸化チタンゾルを使用することにより、合成時に一部縮合反応が超きて増粘するのを防ぐようになる。その理由は縮合反応物が酸化チタンゾルの表面に吸着され、溶液状態での高分子化を防ぐためと考えられる。

40 【0047】また、チタンを含む水性液(A-1)を8 0℃以上で加熱処理あるいはオートクレーブ処理を行う と結晶化した酸化チタンの超激粒子を含む酸化チタン分 散液が得られる。80℃未満では十分に酸化チタンの結 晶化が進まない。このようにして製造された酸化チタン 分散液は、酸化チタン超激粒子の粒子径が10nm以 下、好ましくは1nm~6nmの範囲である。また、該 分散液の外観は半透明状のものである。酸粒子径が10 nmより大きくなると造膜性が低下(1μm以上でワレ を生じる)するので好ましくない。この分散液も同様に 50 使用することができる。

[9048] チタンを含む水性液(A-1)は、鋼板材 料に盤布乾燥、または低温で加熱処理することにより。 それ自体で付着性に優れた緻密な酸化テタン膜を形成で きる。

[0049]加熱処理温度としては、例えば200℃以 下、特に150°C以下の温度で酸化チタン膜を形成する ととが好ましい。

【0050】チタンを含む水性液(A-1)は、上記し た温度により水酸基を若干含むアナタース型の酸化チタ ン膜を形成する。

[0051] 本発明の水性液(A) としては、中でも加 水分解性デタン化合物aを使用した上記水性液や水性液 (A-1) が貯蔵安定性、耐食性などに優れた性能を有 するのでとのものを使用することが好ましい。

【0052】上記チタンを含む水性液(A)には、他の 顔料やゾルを必要に応じて添加分散する事も出来る。添 加物としては、市販されている酸化チタンゾル、酸化チ タン粉末等、マイカ、タルク、シリカ、バリタ、クレー 等が一例として挙げることができる。

#### [0053] 化合物(B)

後処理剤の(B)成分である化合物は、リン酸系化合 物、金属弗化水素酸及び金属弗化水素酸塩から選ばれる 少なくとも1種の化合物である。

[0054]上記リン酸系化合物としては、例えば、亜 リン酸、酸リン酸、三リン酸、次亜リン酸、次リン酸、 トリメタリン酸、二亞リン酸、二リン酸、ピロ亞リン 酸、ビロリン酸、メタ亜リン酸、メタリン酸、リン酸 (オルトリン酸)、及びリン酸誘導体等のモノリン酸類 及びとれるの塩類、トリポリリン酸、テトラリン酸、ヘ キサリン酸、及び縮合リン酸誘導体等の縮合リン酸及び 30 用することができる。有機高分子化合物を水に水溶化、 とれらの塩類等が挙げられる。とれらの化合物は1種も しくは2種以上組合せて使用することができる。また。 上記した塩を形成するアルカリ化合物としては、例え ば、リチウム、ナトリウム、カリウム、アンモニウム等 の有機又は無機アルカリ化合物が挙げられる。さらに、 リン酸系化合物として水に溶解性のあるものを使用する ことが好ましい。

【0055】リン酸系化合物としては、特に、ビロリン 酸ナトリウム、トリポリリン酸ナトリウム、テトラリン ヘキサメタリン酸ナトリウムなどが、塗布剤の貯蔵安定 性又は塗膜の防錆性等に優れた効果を発揮することか ら、このものを使用することが好ましい。

[0058]本発明において、上記したチタンを含む水 性液(A)とリン酸系化合物との配合物は、酸リン酸系 化合物に結合する酸性リン酸基イオンがチタンイオンに 配位することにより両者間で錯体構造を形成していると 考えられる。

[0057]また。この様な反応は両者の成分を単に混 合することにより容易に反応を行うことができ、例え

ば、常温(20℃)で約5分間~約1時間放置するとと により、また混合物を強制的に過熱する場合には、例え ば、約30~約70℃で約1分間~約30分間加熱する ととができる。

10

[0058]上記、金属弗化水紫酸及び金属弗化水素酸 塩としては、例えば、ジルコニウム弗化水業酸、チタン 弗化水素酸、珪沸化水素酸、ジルコニウム弗化塩、チタ ン朔化塩、珪弗化塩などを挙げることができる。金属弗 化水素酸の塩を形成するものとしては、例えば、ナトリ 10 ウム、カリウム、リチウム、アンモニウム等が挙げられ るが、中でもカリウム。ナトリウムが好ましく、具体例 として、ジルコニウム弾化カリウム、チタン弾化カリウ ム、珪弗化ナトリウム、珪沸化カリウムなどが挙げられ

[0059]リン酸系化合物、金属弗化水紫酸及び金属 **弗化水素酸塩は1種で叉は2種以上混合して用いること** ができ、化合物(B)の配合割合は、チタンを含む水性 液(A)の固形分100 重量部に対して、1~400 重 量部、特に10~200重量部の範囲内が好ましい。

【0080】水性有機高分子化合物(C)

後処理剤は、上記した成分以外に水性有機高分子化合物 (C) が配合される。水性有機高分子化合物(C) はP H7以下で水に溶解もしくは分散した有機樹脂成分が凝 集して沈降したり、また増粘やゲル化の異常を生じる恐 れのない有機高分子化合物(C)自体の水性液の安定に 優れたものであれば従来から公知のものを使用すること ができる。

【0081】水性有機高分子化合物(C)は、水溶性、 水分散性またはエマルション性の形態を有するものを使 分散化、エマルション化させる方法としては、従来から 公知の方法を使用して行うととができる。具体的には、 有機高分子化合物として、単独で水溶化や水分散化でき る官能基(例えば、水酸基、カルボキシル基、アミノ (イミノ) 基、スルフィド基、ホスフィン差などの少な くとも1種)を含有するもの及び必要に応じてそれらの 官能萃の一部又は全部を、酸性樹脂(カルボキシル基含 有樹脂等)であればエタノールアミン、トリエチルアミ ン等のアミン化合物:アンモニア水:水酸化リチウム、 酸ナトリウム、メタリン酸、メタリン酸アンモニウム、 40 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水 酸化物で中和したもの。また塩基性樹脂(アミノ基含有 樹脂等)であれば、酢酸、乳酸等の脂肪酸;リン酸等の 鉱酸で中和したものなどを使用することができる。

> 【0082】かかる水性有機高分子化合物(C)として は、例えば、エポキン系樹脂、フェノール系樹脂、アク リル系樹脂、ウレタン系樹脂、オレフィンーカルボン酸 系樹脂、ナイロン系樹脂、ポリオキシアルキレン鎖を有 する樹脂、ポリビニルアルコール、ポリグリセリン、カ ルボキシメチルセルロース。ヒドロキシメチルセルロー 50 ス、ヒドロキシエチルセルロースなどが挙げられる。

【0063】上記エボキン系樹脂としては、エボキシ樹 脂にアミンを付加してなるカチオン系エボキシ樹脂;ア クリル変性、ウレタン変性等の変性エポキン樹脂などが 好適に使用できる。カチオン系エポキシ樹脂としては、 例えば、エボキシ化合物と、1級モノーもしくはポリア ミン、2級モノーもしくはポリアミン、1,2級混合ボ リアミンなどとの付加物(例えば米国特許第39842 99号明細審参照) (エボキシ化合物とケテミン化され た1級アミノ基を有する2級モノーまたはポリアミンと の付加物(例えば米園特許第4017438号明細蓄参 10 できる。 照) ; エポキシ化合物とケチミン化された 1 級アミノ基 を有するヒドロキシル化合物とのエーテル化反応生成物 (例えば特開昭59-43013号公報参照)などがあ げられる。

77

【0064】上記エポキシ化合物は、数平均分子量が4 00~4,000、特に800~2,000の範囲内に あり、かつエボキシ当量が190~2,000、特に4 00~1,000の範囲内にあるものが適している。そ のようなエボキシ化合物は、例えば、ボリフェノール化 合物とエピルロルヒドリンとの反応によって得ることが 20 N、N - ジメチル (メタ) アクリルアミド、N、N - ジ でき、ポリフェノール化合物としては、例えば、ビス (4-ヒドロキシフェニル)-2, 2-プロバン、4, 4-ジヒドロキシベンゾフェノン、ビス(4-ヒドロキ シフェニル)ー1、1ーエタン、ピス(4ーヒドロキシ フェニル)ー1、1ーイソブタン、ビス(4ーヒドロキ シーte:tープチルフェニル) -2、2-プロバン、 ピス(2-ヒドロキシナフチル) メタン、1,5-ジビ ドロキシナフタレン、ピス(2、4ージヒドロキシフェ ニル) メタン、テトラ (4ーヒドロキシブェニル)ー ニルスルホン。フェノールノボラック。クレゾールノボ ラックなどがあげられる。

【0065】上記フェノール系樹脂としては、フェノー ル成分とホルムアルデヒド類とを反応触媒の存在下で加 熱して付加、縮合させて得られる高分子化合物を水溶化 したものを好適に使用することができる。出発原料であ る上記フェノール成分としては、2官能性フェノール化 合物、3 宮能性フェノール化合物、4 宮能性以上のフェ ノール化合物などを使用することができ、例えば、2官 能性フェノール化合物として、o-クレゾール、p-ク 40 レゾール、p - tert-ブチルフェノール、p -- エチルフ ェノール、2、3ーキシレノール、2、5ーキシレノー ルなど、3 官能性フェノール化合物として、フェノー ル、mークレゾール、mーエチルフェノール、3,5-キシレノール。取ーメトキシフェノールなど、4官能性 フェノール化合物として、ビスフェノールA、ビスフェ ノールFなどを挙げることができる。これらのフェィー ル化合物は1種で、又は2種以上混合して使用すること ができる。

【0086】上記アクリル系樹脂としては、例えば、カ 50 る。

ルボキシル基。アミノ基、水酸基などの親水性の基を持 ったモノマーの単独重合体又は共重合体、親水性の基を 持ったモノマーとその他共薫合可能なモノマーとの共重 合体などが挙げられる。とれらは、乳化重合、胚間重合 又は溶液重合し、必要に応じて、中和、水性化した樹脂 または該樹脂を変性して得られる樹脂である。

77

【0067】上記カルボキシル基含有モノマーとして は、アクリル酸、メタアクリル酸、マレイン酸。無水マ レイン酸、クロトン酸、イタコン酸などを挙げることが

[0088] 含窒素モノマーとしては、N、N - シメチ ルアミノエチル(メタ)アクリレート、N, Nージエチ ルアミノエチル(メタ)アクリレート、Nーモーブチル アミノエチル(メタ)アクリレートなどの含窒素アルキ ル(メタ)アクリレート:アクリルアミド、メタクリル アミド、Nーメチル (メタ) アクリルアミド、Nーエチ ル(メタ)アクリルアミド、N-メチロール(メタ)ア グリルアミド、Nーメトキシメチル(メタ)アクリルア ミド、Nープトキシメチル(メタ)アクリルアミド、 メチルアミノブロビル(メタ)アクリルアミド、N、N

ジメチルアミノエチル(メタ)アクリルアミド等の重 合性アミド類:2-ビニルビリジン、1-ビニルー2-ビロリドン、4ービニルビリジンなどの芳香族含窒素モ ノマー、、アリルアミンなどが挙げられる。

【0069】水酸基含有モノマーとして、2-ヒドロキ シエチル(メタ)アクリレート、ヒドロキシブロビル (メタ) アクリレート、2、3ージヒドロキシブチル (メタ) アクリレート、4ーヒドロキシブチル (メタ) - 4、 1、 2、 2、 2 ーエタン、4、 4 ージヒドロキシジフェ - 30 - アクリレート及びポリエチレングリコールモノ(メタ) アクリレート等の。多価アルコールとアクリル酸又はメ タグリル酸とのモノエステル化物;上記多価アルコール とアカリル酸又はヌタクリル酸とのモノエステル化物に ε-カプロラクトンを開環重合した化合物などが挙げら れる。

> 【0070】その他モノマーとして、メチル (メタ) ア クリレート、エチル (メタ) アクリレート、n-ブロビ ル (メタ) アクリレート、イソプロピル (メタ) アクリ レート、カープチル (メタ) アクリレート、イソプチル (メタ)アクリレート、tertープチル(メタ)アクリレ ート、2ーエチルペキシルアクリレート。カーオクチル (メダ) アクリレート、ラウリル (メダ) アクリレー ト、トリデシル (メタ) アクリレート。オクタデシル (メタ) アクリレート、イソステアリル(メタ)アカリ レート等の炭素数1~24のアルキル(メタ)アクリレ ート;スチレン、酢酸ビニルなどが挙げられる。これら の化合物は、1種で、又は2種以上を組合せて使用する ととができる。本発明において、「(メタ)アクリレー **予」は、アクリレート又はメタアクリレートを意味す**

13

【0071】上記ウレタン系樹脂としては、ボリエステ ルボリオール。ボリエーテルボリオール等のボリオール とジイソシアネートからなるポリウレタンを必要に応じ てジオール、ジアミン等のような2個以上の活性水業を 持つ低分子量化合物である鎖伸長剤の存在下で鎖伸長 し、水中に安定に分散もしくは溶解させたものを好適に 使用でき、公知のものを広く使用できる(例えば特公昭 42-24192号、特公昭42-24194号、特公 昭42-5118号、特公昭49-986号、特公昭4 9-33104号、特公昭50-15027号、特公昭 10 53-29175号公報参照)。ボリウレタン樹脂を水 中に安定に分散もしくは溶解させる方法としては、例え ば下記の方法が利用できる。

【0072】(1)ボリウレタンボリマーの側鎖又は来 端に水酸基、アミノ基、カルボキシル基等のイオン性基 を導入することにより親水性を付与し、自己乳化により 水中に分散又は溶解する方法。

[0073](2)反応の完結したポリウレタンポリマ 一又は末端イソシアネート基をオキシム、アルコール、 フェノール、メルカプタン、アミン、重亜硫酸ソーダ等 20 リオキシエチレン鎖と上記ポリオキシブロビレン鎖とが のブロック剤でブロックしたボリウレタンボリマーを乳 化剤と機械的剪断力を用いて強制的に水中に分散する方 法。さらに未端イソシアネート基を持つウレタンボリマ ーを水/乳化剤/鎖伸長剤と混合し機械的剪断力を用い て分散化と高分子量化を同時に行う方法。

【0074】(3) ボリウレタン主原料のボリオールと してボリエチレングリコールのごとき水溶性ボリオール を使用し、水に可密なボリウレタンとして水中に分散又 は溶解する方法。

又は溶解方法については単一方法に限定されるものでな く、各々の方法によって得られた混合物も使用できる。 【0078】上記ポリウレタン系樹脂の合成に使用でき るジイソシアネートとしては、芳香族、脂環族及び脂肪 族のジイソシアネートが挙げられ、具体的にはヘキサメ チレンジイソシアネート。テトラメチレンジイソシアネ ート、3、3 ージメトキシー4、4 ーピフェニレン ジイソシアネート、ローキシリレンジイソシアネート、 mーキシリレンジイソシアネート。1,3-(ジイソシ アナトメチル)シクロヘキサノン。1.4~(ジイソシ 40 賠の説明で列挙したピニルモノマー頻等が挙げられ、1 アナトメチル)シクロヘキサノン、4,4~-ジイソシ アナトシクロヘキサノン、4、4 ーメチレンピス(シ クロヘキシルイソシアネート)、イソホロンジイソシア ネート、2、4ートリレンジイソシアネート、2、6~ トリレンジイソシアネート、カーフェニレンジイソシア ネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、エーフェ ニレンジイソシアネート、2、4ーナフタレンジイソシ アネート、3、3 ージメチルー4、4 ーピフェニレ ンジイソシアネート、4、4 ~ ービフェニレンジイソシ アネート等が挙げられる。とれらのうち2、4ートリレ 50 【0085】後処理剤には、必要に応じて、例えば、上

ンジイソシアネート、2、6ートリレンジイソシアネー ト、ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイ ソシアネートが特に好ましい。

【0077】上記ポリウレタン系樹脂の市販品として は、ハイドランHW-330。間HW-340、間HW -350 (いずれも大日本インキ化学工業(株)製)、 スーパーフレックス100 間150 間ドー3438 D (いずれも第一工業製薬(株)製)などを挙げること ができる。

【0078】上記ポリビニルアルコール樹脂としては、 ケン化度87%以上のポリビニルアルコールであること が好ましく、なかでもケン化度88%以上の、いわゆる 完全ケン化ポリビニルアルコールであることが特に好ま しく、また数平均分子量が3、000~100,000 の範囲内にあることが好適である。

【0079】上記ボリオキシアルキレン鎖を有する樹脂 としては、ボリオキシエチレン鎖又はボリオキシプロビ レン鎖を有するものが好適に使用でき、例えば、ボリエ チレングリコール、ポリプロピレングリコール、上記ボ ブロック状に結合したブロック化ポリオキシアルキレン グリコールなどを挙げることができる。

【0080】上記オレフィンーカルボン酸素樹脂として は、エチレン、プロピレン等のオレフィンと重合性不飽 和カルボン酸との共重合体の、及び該共重合体の分散液 に重合性不飽和化合物を加えて乳化重合しさらに粒子内 架橋してなる樹脂のの2種から選ばれる少なくとも1種 の水分散性又は水溶性樹脂を使用できる。

【0081】上記共童合体のは、オレフィンと(メタ) 【0075】上記ボリウレタン系樹脂には、前述の分散 30 アクリル酸やマレイン酸等の不飽和カルボン酸との1種 又は2種以上との共重合体である。該共重合体のKおい ては、該不飽和カルボン酸の含有量が3~60重量%。 好ましては5~40重量%の範囲内であることが適当で あり、共重合体中の酸基を塩基性物質で中和することに より水に分散できる。

> [0082]上記樹脂のは、共重合体のの水分散液に、 置合性不飽和化合物を加えて乳化量合し、さらに粒子内 架橋してなる架橋樹脂である。該重合性不飽和化合物と しては、例えば前記水分散性又は水溶性のアクリル系樹 種又は2種以上を適宜選択して使用できる。

【0083】水性有機高分子化合物(C)の配合割合 は、チタンを含む水性液(A)の固形分100重量部に 対して10~2、000電量部、特に100~1,00 0 重量部の範囲内が液の安定性、防食性などの点から好

【0084】後処理剤は、中性もしくは酸性領域で安定 な液体となるので、特にPHI~7、特に1~5の範囲 が好変しい。

(9)

配した成分以外に、増粘剤、界面活性剤、防菌剤、防錯 剤(タンニン酸、フィチン酸、ベンジトリアゾールな ど)、着色顔料、体質顔料、防錆顔料などの顔料類など を含有することができる。

15

【0086】また、後処理剤には、必要に応じて、例えば、メタノール、エタノール、イソブロビルアルコール、エチレングリコール系、プロビレングリコール系等の報水性溶剤で希釈して使用することができる。

[0087] 本発明の後処理剤が適用されるリン酸塩処理皮膜が形成される金属としては、表面が金属であるも 10 のであれば特に制限されるものではなく、例えば、表面が、鉄、アルミニウム、亜鉛、鋼、錫、これら金属を一部とする合金であるものを挙げることができ、代表例としては、例えば、鉄板、亜鉛系めっき鋼板とを挙げることができる。上配亜鉛系めっき鋼板としては、例えば、溶融亜鉛めっき鋼板、電気亜鉛めっき鋼板、鉄一亜鉛合金めっき鋼板、アルミニウムー亜鉛合金のっき鋼板などを挙げることができる。

【0088】また、リン酸塩処理皮験は、上配金腐表面 20 に、それ自体既知のリン酸鉄処理、リン酸亜鉛処理など のリン酸塩処理を、浸漬法、ロール金装法などによって 施すことによって金属の表面にリン酸塩処理皮膜を形成 させたものである。金属表面におけるリン酸塩処理皮膜 の皮膜重量は特に限定されるものではないが、通常、

0.05~5g/m²、好ましくは1~3g/m²となる範囲内であることが加工性、塗料密輸性などの点から適している。

【0089】次に、本発明の後処理剤を用いたリン酸塩 処理皮膜の後処理方法について説明する。

[0090] 本発明の後処理方法においては、金属の表面に形成されたリン酸塩処理皮膜表面に、上記本発明の後処理剤を塗布、乾燥させて後処理を行う。

【0091】上記金屬の表面に形成されたリン酸塩処理皮膜表面に、本発明の後処理剤を塗布するに際しては、塗布量に応じて、通常、水で後処理剤の粘度を5~100mPa・s程度の範囲内に調整し、例えば、ロールコータ塗装、スプレー塗装、ハク塗り塗装、流し塗り、浸漬塗装、液塗替後に余利の液を絞りによって除去する絞り塗装などの塗装方法によって途布し、ついで加熱、乾燥させることによってリン酸塩処理皮膜に後処理を行うことができる。後処理剤の塗付量は、通常、乾燥皮膜重量で0.05~5.0g/m²、好ましくは0.1~2g/m²となる範囲内であることが耐食性、加工性、塗料密着性などの点から適している。乾燥条件は、塗布された後処理剤が乾燥できる条件であれば特に限定されるものではないが、リン酸塩処理皮膜を形成した金属である被塗物がシート状で連続的に乾燥させる場合には、運常、雰囲気温度100~250℃で10~100秒間程度、雰囲気温度100~250℃で10~100秒間程度、雰囲気温度100~250℃で10~100秒間程度

るととが好適である。

【0092】本発明の後処理方法によって得られる後処理されたリン酸塩処理皮膜は、耐食性、加工性などに優れ、そのまま防錆鋼板として使用することもできるが、塗膜密着性にも優れており、この後処理されたリン酸塩処理皮膜を育する金属板上に、さらに上層皮膜を形成することもできる。この上層皮膜を形成する組成物は、目的に応じて適宜選定すればよく種々の塗料組成物を使用することができる。この塗料組成物としては、例えば、潤滑皮膜形成組成物、高耐食性皮膜形成組成物、ブライマー塗料、着色上塗塗料などを挙げることができる。潤滑皮膜形成組成物、高耐食性皮膜形成組成物又はブライマー塗料を塗装、乾燥し、さらにその上に着色上塗塗料を塗装してもよい。

[0093]

[発明の効果] 本発明は、上記した構成を有することから以下の効果を生じると考えられる。

【0084】本発明において、上記した構成を有する後 処理剤を、リン酸塩処理鋼板の上に塗装、加熱してチタン系防食被膜を形成することにより、チタン系防錆剤を 構成する(B)成分であるリン酸系化合物、金属卵化水 蒸酸、金属卵化水蒸酸塩などは金属のエッチング剤とし て作用し、一方、チタンを含む水性液(A)と水性有機 商分子化合物(C)とにより、素材との密着性に優れ、 酸素透過性、水蒸気透過性の小さい皮膜が形成され、リ ン酸塩処理による防食効果をさらに高める働きをすると 推測され、極めて高い防食性および耐久性を持つ金属表 面処理鋼板が得られる。

[0095]

【実施例】 以下、実施例及び比較例を挙げて本発明を さらに具体的に説明する。以下、「部」および「%」は それぞれ「重量部」および「重量%」を意味する。本発 明は以下の実施例に制限されるものではない。

## 【0096】 デタン系水性液の製造

製造例1

塗布盤に応じて、通常、水で後処理剤の粘度を5~10 四塩化チタン60%溶液5ccを蒸留水で500ccと 0mPa・s程度の範囲内に調整し、例えば、ロールコ した溶液にアンモニア水(1:9)を満下し、水酸化チータ塗装、スプレー塗装、ハケ塗り塗装、流し塗り、浸 タンを沈殿させた。蒸留水で洗浄後、過酸化水素水30 %溶液を10cc加えかき混せ、チタンを含む黄色半透り塗装方法によって塗布し、ついで加熱、乾 40 明の粘性のある固形分2%のチタン系水性液(A1)を 燥させることによってりン酸塩処理皮膜に後処理を行う 得た。

【0097】製造例2

テトラiso-プロボキシチタン10部とiso-プロバ ノール10部の混合物を30%過酸化水素水10部と脱 イオン水100部の混合物中に20℃で1時間かけて撹 排しながら滴下した。その後25℃で2時間熱球し黄色 透明の少し粘性のある固形分2%のチタン系水性液(A 2)を得た。

[0098]製造例3

度(鋼板の最高到遴組度は80~150℃程度)加熱す 50 チタン系水性液(A2)の製造例のテトラ↑sσ-ブロ

ボキシチタンの代わりにテトラカープトキシチタンを使 用して同様の製造条件で団形分2%のチタン系水性液 (A3)を得た。

#### [0099]製造例4

チタン系水性液 (A2) の製造例のテトラiso-プロ ボキシチタンの代わりにテトラーSo-プロボキシチタ ンの3量体を使用して間様の製造条件で固形分2%のチ タン系水性液(A4)を得た。

#### [0100]製造例5

チタン系水性液(A2)の製造例において過酸化水素水 10 製造例10 を3倍量用い50℃で1時間かけて滴下しさらに60℃ で3時間熱成し固形分2%のチタン系水性液(A5)を 得た。

#### [0101] 製造例6

チタン系水溶液(A3)を95°Cで6時間加熱処理し、 白黄色の半透明な箇形分2%のチタン系水性液(A6) を得た。

#### [0102]製造例7

テトラiso-プロポキシチタン10部とiso-プロ バノール10部の混合物を、TKS-203 (テイカ (株)製、酸化テタンゾル)を5部(園形分)、30%過 酸化水素水10部。脱イオン水100部の混合物中に1 O°Cで1時間かけて撹拌しながら滴下した。その後10 でで24時間熱成し黄色透明の少し粘性のある固形分2 %のチタン系水性液(A7)を得た。

#### 【0103】アクリル樹脂の製造

#### 製造例8

温度計、攪拌棒、冷却器、滴下ロートを備えた110四 ツ口フラスコに、イソブロビルアルコール180部を入 し、エチルアクリレート140部。メチルメタクリレー ト68部、スチレン18部、N-n-ブトキシメチルア クリルアミド 15部、2ーヒドロキシエチルアクリレー ト38部及びアクリル酸24部よりなる単量体混合物 を、2、2′ーアゾビス(2、4ージメデルワレロニト リル) 6部よりなる触媒とともに約2時間を要して湾下 する。滴下終了後同盟度で、さらに5時間反応を続ける と重合率がほぼ100%、固形分約63%、酸価約87 の無色透明な樹脂溶液が得られる。との樹脂溶液500 部に対してジメチルアミノエタノール108部を混合 し、加水後十分に撥拌することによって固形分30%の アクリル樹脂水分散液(CI)を得た。

#### 【0104】アミン変性エポキシ樹脂の製造

攪拌装置、還流冷却器、湿度計、液体摘下装置を備えた 反応装置に、エピコート1009レジン(シェル化学社 製工ボキシ樹脂:分子盤3,750)1,880g (0.5モル)とメチルイソプチルケトン/キシレン= 1/1(重量比)の混合溶媒1,000gを加えた後、 攪拌加熱し、均一に溶解した。その後70℃まで冷却

し、液体滴下装置に分取したジ(nープロパノール)ア ミン70gを30分間を要して滴下した。この間、反応 温度を70℃に保持した。 滴下終丁後120℃で2時 間保持し、反応を完結させることにより、関形分66% のアミン変性エポキン樹脂を得た。得られた樹脂1、0 00gに対して88%の蟻酸25部を混合し、加水後十 分に撹拌することによって、固形分30%のアミン変性 エボキシ樹脂水分散液(C2)を得た。

18

#### 【0105】リン酸亜鉛処理鋼板の製造

板厚O.8mmの冷延鋼板に亜鉛めっき又は各種亜鉛合 金めっきを施してなるめっき鋼板を、基材として用い た。使用しためっき鋼板の種類及びその略号を後記表2 位而す。

【0106】上記めっき鋼板の表面をアルカリ脱脂した 後、表面調整(日本パーカライジング(株)製の「ブレ パレンス」を用いたスプレー処理)を行い、さらにリン 酸亜鉛処理(日本バーカライジング(株)製の「バルボ ンド3308」を用いたスプレー処理)を行った後、水 20 洗、乾燥してリン酸亜鉛処理を施した各種めっき鋼板を 得た。リン酸亜鉛処理皮膜の付着量は1、5g/m²と

#### 【0107】金属表面処理鋼板の製造

#### 実施例1

2%チタン処理剤(A1)50部、20%ジルコニウム 弗化水素酸5部、30%アクリル樹脂水分散液(C1) 10部及び脱イオン水35部を配合して実施例1の後処 理剤を得た。得られた後処理剤を上記リン酸亜鉛処理を 施した電気亜鉛めっき鋼板表面に乾燥皮膜量が0.2g れ、窒素置換の後、フラスコ内の湿度を85°Cに調整 30 /m² になるように塗布し、5秒間で素材温度が100 でになるように焼き付けて表面処理鋼板を得た。

#### [0108] 実施例2~11及び比較例1~3

実施例1において、後記義1に示す後処理剤配合及びめ っき鋼板種とする以外は実施例1と同様にして各表面処 理綱板を得た。

【0109】上記のようにして得られた各試験板につい て、下記試験方法に基いて各種試験を行った。その試験 結果を後記表しに示す。表しにおいて使用しためっき鋼 板の種類を後記表2に示す略号によって記載する。

#### 40 [0110]試験方法

**笠膜外観:試験板の後処理皮膜の均一性について目視に** て下記基準に基いて評価した。

〇:ムラがなく均一な外観である

△: ムラが少しみられる

×:ムラが目立つ。

【0111】上途り塗料密着性:試験板に「マジクロン 1000ホワイト」 (関西ベイント (株) 製、アクリル ーメラミン樹脂系塗料、白色)を乾燥膜厚が30μmに なるように塗布し、160℃で20分間焼付けて塗装板 50 を得た。この塗装板を約98°Cの沸騰水中に2時間浸漬 し引き上げて室温に24時間放置後、この塗装板の塗膜 面にナイフにて素地に達する結構各11本の像を碁盤目 状に入れて1mm角のマス目を100個作成した。この 碁盤目部にセロハン粘着テーブを密着させて瞬時にテー プを剥がした器の上層塗膜の剥離程度を100個のマス 目の面積に対する剥離面積に禁いて下記基準により評価 した

5:塗膜の剝離が全く認められない。

4: 塗膜の剥離が認められるが、剥離面積は10%未満

3:剥離面積が10%以上で25%未満

2:剥離面積が25%以上で50%未満

1:剥離面積が50%以上。

[0112] 耐食性:試験板を70mm×150mmの\*

\*大きさに切断し、試験板の端面部及び裏面部をシール し、JIS Z2371に規定する塩水噴霧試験を24 時間、48時間、72時間の3段階で行い、塗膜面の白 錆の発生程度を下記基準により評価した。

5:白錆の発生が認められない

4:白錆の発生程度が鯰膜面積の10%未満

3:白錆の発生程度が塗膜面積の10%以上で25%未

SSSE COST

2:白緖の発生程度が塗膜面積の25%以上で50%未

20 満

1:白錆の発生程度が塗膜面積の50%以上。

[0113]

[[ [ ]

							<b>F</b>	8 98			
				1	2	3	4	S	S	7	8
7		2899/35条7长性3	(A))	59	501	50	60	50		-	-
-	- 3	2859ン発水性液							50		
3	(A)	28分分系水性液	(A3)					***********		60	
킾		28子9少秦水性说	(A4)			}					\$6
E		25595条水性液						********			
à		2%学分类水体溶	(8A)		-						
是 100 mm		28分分系水位流	(A7)		***************************************						
		2087 1000 7 位等	化水类器	5	***************************************	***************************************		2.5	10		
-	(B)	40%开处第化水	<b>200</b>		10					20	
-		40%逐沸化水蒸	<b>38</b>	-	-	2.6					E
		10年まなロン会会				3	10				
	*******	3027/01/05/200	11)	401	***************************************	**************	-	20	***************************************		
	(0)	30%752167813	字 / 格 (B(CZ)		15		15		25		15
ì		サテンラテックスしゃす	1(%1)			101				20	
		经在沙水		351	25	37.5	25	27.5	15	10	31
7	22.8	19/17/X 19/07/23/2(19/5	}	EB	88	8G	HDG }	HOG	Zn-Fe	Zm-Fe	Zr-W
8.1	33513	41.58.		0	~~~	0	0	0	-	0	0
'n	F 300	9.整料恶差性		5	Š	5	8	5	5	5	8
\$		~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	24時間	5	5	E	5	5	5	5	\$
An est of	金橋	住	466768	Б	5	4	5	ä	5	5	5
			72時間	3		3		5	4	4	5

[0114]

※ ※ [表2]

				3	<b>133</b>	58	£S	ŶŶ	19)
				3	10	31	1	2	3
3		287公亲水格液	(A1)	}			50		
1		28年92条水性液	(A2)				-		
廷	(A)	25年25系水性液	(A3)						58
8		2%等外落水性器	(,94)						
<b>建筑的</b>		2859少秦次性液	(AS)	50					
ž.		28500毫水柱液	(A8)	}	ତିପ				
n]		20分分系水性液	(AI)			50			
1		208岁 8月174 第	化水蒸馏	5	18				
(8)	(8)	40% チタン常化が	4.50					Ē	
3		40%联络化水类	鉄	}		5			
3		10822926歲		}					
3		30%7775346635代	(1)	20		20	20		
1	(0)	30%750変性。14	等支給(指(CE)	<u> </u>	30			30	
3		サランラテックスこー41	1(%(1)	}			3		4
{		脱化が水 板の絶数(略長		75	20	28	30	15	
١.	2.5	16(0)通数(18)是		Zn~55Al	Zn~56l.A.	Zn-S6NAN	EQ	HDG	20-6
0		外觀			Q	O	0	Q	Q.
À.	上数	可能對語物性		5		Š į	4.	4	- 4
10.75			249938	- 5	٤	ŏ	4	S	5
i.	数据	諡	4835 8	5	ě,	- 2	3	3	3
3			728568	5	5	5	2	3	2

[0115]

★ ★【表3】

	めつ金貨物の際類	めっき付着業 (sc/m)
<u> </u>	電気原始のき数核	2.5
₹DG	{	50
3976	亜鉛一鉄合金に溶脱亜鉛めっき鋼板(めっき中のFa変は10wt9	80
(an Ni	蒸穀ーニッケル含金めっき深板(めっき中のM量は12w例)	30
n~8%Al	無約ーアルミニウム含金からき模様(めっき中の対金は18元%)	150
n-85%A	研究ーアルミニウムを変めっき傾近(かっき中のA登は55wt%)	2,50

フロントページの続き

(72)発明者 磯崎 理

神奈川県平塚市東八幡4丁目17番1号 関

西ペイント株式会社内

Fターム(参考) 4K022 AA01 AA32 BA15 BA22 BA33

CA28 DA06 DA09 D801

4K026 AA02 AA06 AA07 AA09 AA10

AA12 AA13 BA03 BA04 BA12

8806 8808 8809 8810 CA13

CA14 CAZ3 CAZ5 CAZ8 DA02

DA03 EB02 EB08

4KO44 AA02 AA06 AB02 BA11 BA17

BA21 8805 BB06 BC02 BC04

BC05 CALL CALS CALE CALS

CA53

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-275653

(43)Date of publication of application: 25.09.2002

(51)Int.Cl.

G23G 22/83 G23G 18/12 G23G 22/07 G23G 22/12 G23G 28/00

(21)Application number : 2001-074961

(71)Applicant: KANSAI PAINT CO LTD

(22)Date of filing:

15.03.2001 (7

(72)inventor: YAMAMOTO MASATO

HARUTA YASUHIKO

**AKUI JUN** 

ISOZAKI OSAMU

#### (54) METALLIC SURFACE TREATED STEEL SHEET

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce a metallic surface treated steel sheet which has excellent corrosion resistance and hydrophilic properties, and has not environmental problems. SOLUTION: The metallic surface treated steel sheet is obtained by forming a film of a post-treatment agent containing (A) a water based solution containing titanium obtained by reacting at least one kind of titanium compound selected from hydrolyzable titanium compounds, hydrolyzable titanium compound low condensation products, titanium hydroxide and titanium hydroxide low condensation products with a hydrogen peroxide solution, (B) at least one kinds of compound selected from phosphoric compounds, metallic hydrofluoric acids and metallic hydrofluorides, and (C) a water based organic high molecular compound stable at pH ≤7 on the surface of a phosphate treatment film on a metallic surface.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

2002-275653,A [OLAIMS]

グーング

# MOTICES \*

d and 184st are not responsible for any usees caused by the use of this translation.

This document has been transleted by computer. So the translation may not reflect the original ecisely.

\*\*\*\* shows the word which can not be translated

of the drawings, any words are not translated.

## Alms

# faint(s)]

itain 2) The metal finishing start plate according to claim I characterized by being the aquosity isim 1] On the phosphate processing coat of a surface of metal, (A) hydrolysis nature transum anium compound and/or a hydrolysis nature titanium compaund low condensate, and hydrogen im a phosphoric-acid system compound, metal hydrofluoric scid, and a metal hydrofluoric scid iain 3] The metal finishing steel plate according to claim 1 or 2 characterized by for aquosity mpaunds and hydrogen peroxide solution which are thosen from a hydrolysis nature titanium mpound tow condensate, hydroxylation titanium, and a hydroxylation titanium low condensate rm the coat of the after-treatment agent containing at least one sort of compounds chosen anomer containing the radical from which a hydrolysis nature thenium compound hydrolyzes e made to react, and is optained, (B) Metal faishing steel plate characterized by coming to raxide solution are made to react, and is obtained under existence of a titamium oxide sol. uid (A-1) with which aquosity liquid (A) contains the cleanium which a hydrolysis nature mpound. The aquesity liquid centaining the titenium which at least one surt of titenium uid (A) adding a titanium compound and manufacturing it in hydrogen perceide solution. isim 4] A metal finishing steel plate given in claim I characterized by being a thanium it, and an aquosity organic high molecular compound stable at seven or less (C) PH. id becomes a hydroxyl group thrular any 1 term of 3.

Isin 5] A metal finishing steel plate given in ciaim 1 characterized by being the low condensate the titanium monomer containing the radical from which a hydrolysis nature titanium impound low condensate hydrolyzes, and becomes a hydroxyl group thru/or any 1 term of 3, isin 6] a metal finishing steel plate given in claim 1 to which a hydrolysis nature titanium impound is characterized by being a general formula (OR) Ti 4 (the inside of a formula and R ing the same — or it differing and the alkyl group of carbon numbers 1–3 being shown) thru/or in 1 term of 4.

taim 1] The metal finishing steel plata according to claim 1, 2, or 5 with which the above—sentioned low condensate is characterized by being 2-30 whenever [ condensation ]. Italian 8] A metal finishing steel plate givec in ciain 1 to which the mixed rate of a transum impound and hydrogen peroxide solution is characterized by a hydrogen peroxide being the 0.1 100 weight section thru'or any I term of 3. Italian 9] The metal finishing steel plate according to claim I characterized by compounds (B) wing at least one tort of compounds once the prosphoric acid, a metaphosphoric acid, andensed phosphoric acid, a condensation metaphosphoric acid, throsphate, a metaphosphate, and ndensed phosphate, a condensation metaphosphate, zirconium hydrofluoric acid, titanium such the finoridation self, and watefets.

thain 10] The metal finishing steat plate according to claim 1 or 8 with which the blending ratio coal of a companed (B) is characterized by being the 1 – 400 weight section to the solid intent 100 weight section of the squosity figuid (A) containing itanium.

The metal finishing steet plate according to claim 1 characterized by an acuosity

gania high molecular compound (C) being an aquasity organic high molecular compound chosen

tp://www4.pdlinpit.go.jp/ogr-bin/tran.web.cgi.ejje?u=http%3A%ZF%2Fwww4.jpdji... 2007/11/18

JP,2002-275653,A [CLAIMS]

2/2 ページ

from at least one eart of resin of epoxy system resin, phenol system resin, acrylic resin, urethane system resin, polyvinyl alcohol system resin, polyalkylene glycol system razin, and olefin-zarboxylic-soid system resin.

[Glaim 12] The metal finishing steel plate according to claim 1 or 11 with which the bisnding ratio of sost of an aquosity organic high molecular compound (C) is characterized by being the 10—2,000 weight section to the solid content 100 weight section of the aquosity liquid (A) containing thanking the solid containing the solid containing the solid containing that finishing steel plate given in claim 1 to which a transma system nustranofer is characterized by heing the aquosity liquid of PHs 1—7 thru/or any 1 term of 12. (Claim 14] The manufacture approach of the metal finishing steel plate characterized by applying and drying an after treatment agent on the phosphate processing coat of a surface of metal so that desicostion coat thickness may serve as 0.05 ~ 5.0 g/m2.

[Translation done.]

http://www.lipdl.inpit.go.jp/ogi-bin/tran\_wah\_ogi\_ejje1u=http%3A%2F%2FwwwA.ipdki... 2007/11/16

	†*************************************	

JP,2002-275853,A [DETAILED DESCRIPTION]

2/14 4-12

nages consed by the use of this translation. it and 18911 are net responsible for any

This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original ecisely.

Means for Solving the Problem] this invention persons wholeheartedly as a result of research A

The equosity liquid containing the titenium which at least one sait of sitanium sampounds and

tydrotysis neture titenium compuund, a hydrotysis näture titanium compound low sondensats. hydrogen paroxide solution which are chosen from hydroxylation thanium and a hydroxylation

0008] Moreover, the purpose of this invention is excellent in corrusion resistance, workshifty,

and coating adhesion, and is from the field of environmental preservation to offer the sheet steel, and equivalent extent, workability, and corrosion resistance are shown.

manufacture approach of a satisfactory metal finishing stari plate.

processed metals' were stool plates, such as a zinc system plating steel plate and cold rolled

this invention for the ability of the above—mentioned purpose to be attained by making the coat

which consists of an after-treatment agent containing at least one sort of compannds and the titanium low condensate are made to react, and is obtained. It came to complete a header and

aquosity organio high molecular compound which are chosen from a phosphoric-acid system

compound, metal hydrofluoric acid, and a metal hydrofluoric acid salt form.

(0018) According to this invention, on the phosphate processing coat of a surface of metal in

this way (A) hydrolysis nature titanium compound. The aquesity liquid containing the transum

\*\*\* shows the word which can not be translated. in the drawings, any words are not translated.

# ETAILED DESCRIPTION

etailed Description of the Invention

ield of the Invention! This invention relates to the manufacture approach of the metal finishing est plate at a metal finishing steal plate and a list exactlant in the workability and corrosion sistance which come to form the coat of an after-treatment agent on the phospirate

ocessing cost of a surface of metal.

snow Review) specifies chromate compounds as the carcinogen to the body, and they are very gravalent chromium fram a chemical conversion cost, etc. in the problem of the veporization of possessing are performed to cold rolled sheet steel or a zing system plating steel plate for the 203] However, chromate treatment has requiring great costs, a problem by the aution of the is chromate fume in down stream processing, and a waste-water-treatment facility further. inmful matter. Moreover, phosphate processing has the problem of hexavalent chromium in oreover, the public engine of many including IARC (International Agency for Research on isscription of the Prior Arti Conventionally, generally chromate treatment and phosphata der to usually perform after treatment (chromium sealing processing) by the solution irpose of corrosion resistance improvement, inprovement in coating adhesion, etc. intaining hexavalent chromium after phosphate processing.

pproach (referring to JP,53–28857.B) heated at the temperature of 550 degrees C and  $150-\langle 2 \rangle$ her then chromate treatment or phosphoric-acid zinc processing, the art which the approach efer to 19,51-71233,A) of processing in the water solution containing the surface treatment 004] After processing in the water solution containing (1) pile aluminum phosphate as arts onic acid etc. was proposed, and combined the art or these by (3) sodium nitrites, sudium 005] However, the approach of (1) does not have the enough adhesion of a coating, when rrate, the imidenale, aromatic carboxylic acid, a surfactunt, etc. is performed.

inting a coeting on this, and the approach of (2) is inferior in corrosion resistance, and each of proaches of (3) has the problem that the corresion resistance at the time of being exposed to in ambient atmosphere of heat and high humidity is inferior.

is processing constituent which uses the poly attenty phenot polymer derivative as the base are rosphate processing coat which there is no toxic problem by heavy metal, such as a cifromium xapound, etc., and can show the weating adhesion more than the physphate processing which eatment of aluminum material, its effectiveness which there is almost no corrosion resistarioe artains matellic elements, such as titanium, a zinconium, and a hafnium, in JP,7-42423.B, and oposed. However, even if it uses this processing constituent for the after treatment of the rosphate processing coat in a zinc system plating steel plate for the purpose of the after wied out chromium sealing, and equivalent extent, and corrosion resistance, for example, 1006) Moreover, the ion which is examined also about the after-treatment approach of a provement and controls generating of white rust is small

1997] The purpose of this invention is obtaining the metal finishing steel plate in which the sating adhesion more than the phosphate processing which there was no toxic problem by says metal, such as a chronium compound, etc., and varried out chromium sealing, when

tp://www4.lpdi.lnpit.go.jp/cgi-bin/ban\_web\_cgi.eije

applying and making the phosphate processing coat front face of a surface of metal dry an effer-[DD11] Moreover, the manufacture approach of the metal finishing steel plate characterized by treatment agent so that desiccation coat trickness may serve as 0.05 - 5.0 g/m2 is offered.

hydroxylation titanium fow condensate are made to react, and is obtained, (B) The metal finishing which at least one sort of thenium compainds and hydrogen peroxide solution which are chosen

from a hydrolysis nature litarium compound low condensate, hydroxylation titenium, end a

steel plate characterized by coming to form the coat of the after-treatment agent containing at

hydrofluoric acid, and a metal hydrofluoric acid selt and an aquesity organic high molecular

compound stable at seven or less (C) PH is offered.

least one sort of compounds chosen from a phosphoric-soid system compound, metal

Embodiment of the Invention! The motel finishing steel plate of this invention applies an aftertreatment agant to the phosphate processing coat front face of the steel plate by which

phosphate processing was carried out, and it comes to dry it.

[0014] The after-treatment agent used for after-treatment agent this invention contains at least chosen from the aguosity liquid (A) containing titanium, a phasphorio-acid system compaund, ons sort of compounds (B) and the apposity ergenic fight molecular compound (C) which are metal hydrofluoric acid, and a metal hydrofluoric acid saft. [0013] First, an after-treatment agent is explained.

obtained. As this aquosity liquid, if it describes above, a well-known thing can be especially used treatment agent containing titenium is the aguesity liquid containing the titenium which at least hydrolysis nature tifanium compound, a hydrolysis nature tifanium compound low condensate, hydroxylation thankan, and a hydroxylation thankan low condensate ere made to react, and is [8815] The aquosity liquid (A) contening the trenium used by the equosity (liquid A) after one sort of titanium compounds and hydrogen peroxide solution which are chosen from a without a limit from the former, ahoosing it suitably.

[M18] The above-mentioned hydrolysis nature thanken compound is a titanium compound which has the hydrolysis nature machine soughed directly with titanium, and generates hydroxylation titanium by reacting with the moisture of water, a steam, etc. Moreover, in a hydrolysis nature machines or it is the hydroxy! group with which the one section was hydrolyzed, neither is titanium compound, whether all the radicals combined with titanium ere hydrolysis nature

above-mentioned ] reacting with majsture like as a hydrolysis nature machine, the radicals (for example, halogen atoms (chlorine etc.), a hydrogen eton, sulfate ion, etc.) whish form a low-0017] Althaugh it will not be restricted expecially if hydroxylation thanium is generated by

grade elkovyj group, titanium, and a salt are mentioned, far example. [0018] especially as a hydrolysia nature titanium compound which contains a low-grede alkoxyf

2007/11/18

hył group, n-propył group, sa isu-propył group, n-butył, isa-butył, sac-butył, tart-butył, ato, ars mbers 1-5 is shown) is desirable. As an alkyl group of carbon numbers 1-5, a methyl group, an as a hydrolysis nature machine, the tetra-silloxy titenium of a general formula (OR) Ti 4 he inside of a formula and P are the same --- or it differs and the alkyl group of carbon antioned, for example.

arium and a saft as a frydrofysis nature machine, a literium chloride, suffund-acid litenium, etc. 019] Moreover, as a hydrolysis nature titanium campound which has the radical which forms e mentioned as a typical thing.

solium are hydrolysis nature machines or this low condensate is the hydroxyl group with which redensate of hydrolysis nature titanium compounds. Whether all the radicals combined with 320] A hydralysis nature sitanism compound low cendensate is the above-mentioned low e one section was hydrolyzed, neither is available for it.

iter solutions, such as a titarium chloride and sulfuria-acid titenium, and alkali solutions, such 421] Moreover, the all titeric acid (hydroxylation titenium gel) obtained by the reaction of ammonia and caustic alkali of sodium, can also be used as a low condensate.

022] The compound of 2-30 is usable, and as equosity liquid (A) with desirable using the thing droxylation titanium low condensate / condensation ] can use a well-known thing without a it especially from the former. If it is the squesity liquid containing the titanium obtained by antioned hydrolysis nature thanium compound low condensate or the shows-mentioned 2-10 within the limits aspecially whenever [ condensation ], whenever [ in the aboveaking the above-mentioned literium compound and hydrogen peroxide solution react. vecifically, the following can be mentioned.

023] \*\* The titanyl fon hydrogen-peroxide complex or titanic-acid (pel oxo-titanium hydrate) ster solution (refer to JP,63-35419,A and JP,1-224220,A) which edds hydrogen peroxide lation to the get or the sol of water titanium axide, and is obtained.

924] \*\* The liquid for titaria film formation obtained by making hydrogen peroxide solution act anium water solution, and the basic solution, and compounding (refer to JP.9-71419.A and the hydroxylation thanks gel manufactured from the trianium chloride, the suffure-sold 7,10-67516,A).

is the radical which forms a salt and a suffuric-sold thanism water solution, and alkali solutions, anium gel called an ait litanic acid is settled by making titanium, the titanium obloride which drogen peroxide solution further, and cerrying out decomposition remayal of the excessive 825] Moreover, in the above-mentioned liquid for itenia film formation, the hydroxylation scaus liquid can be obtained by separating hydroxylation thanium gel, rinzing well, adding ich as ammonia and caustic alkali of sodium, raact. Subsequently, a yallow transparence drogen peroxide by the decentation using water.

id ion, it becomes water and oxygen, and decomposes and an excessive hydrogen peroxide can scromolecule chain will be in a kind of sol condition divided by low-molecular as peroxotitenic wosity liquid which contains thanken the way things stand. If hydrogen peroxide solution is Medula-ized by OH comrade's polymenzation and hydrogen bond, and cannot be used as 028] This ait thanc soid that described above and precipitated is in the gel state giantided to this gel, a part of OH will be in a peroxidation condition, the dissolution or a used now as aquosity liquid containing the titanium for inarganic film formation.

027] Since this sol contains only an oxygen atom and a hydrogen atom in addition to a transum anium exida, it does not need removal of a carbon component required for pyrolyses, such as a anium chioride or suffurio-soid titanium, and make a \*\* RUOKISO titenium hydrate form, Afrer I get process and a sufface, or a halogen component, but our create the orystalline transum aking the precipitate of a pel oxo-titanium hydrate polymer form by leaving or heating the which added the alkeli to this and was obtained. The solution for titanic-acid ghost 928] \*\* Add a hydrogen peroxide to the inorganic litenium compound water solution of a om and it generates only water and oxygen when changing with desicoation or baiding to ide film with a comparatively high consistency elso at low temperature conventionally,

JP,2002-275653,A [DETAILED DESCRIPTION]

グーグをごか

and is obtained (refer to JP,2000-247638,A and JP,2000-247638,A),

D028] the aquasity liquid (A) used by this invention --- the above --- although the aquasity liquid containing the titenium further obtained by the approach of adding and manufacturing a titanium compound in hydrogen peroxide solution can be used. It is desirable to use the hydrolysis nature titanium compound which contains the radiosf which is expressed with said general formula (OR) especially 1 – 20 weight section to the hydrolysis nature titanium compound a10 weight section unreacted hydragen peroxide tends to remain if the 100 weight sections are exceeded, it is not penaside conversion, chelate formation will not be enough and will carry out nebula pracipitate. these things are only hereafter ebbreviated to "hydrolysis nature stanium compound a"), and numbers 1-5 is shown), and which hydrolyzes and turns into a hydraxyl group as this thankun containing the titanium obtained by the well-known approach can be used, the equosity liquid It 4 (the inside of a formula and R ere the same -- or it differs and the alkyl group of carbon [0034] The mixed rate of a hydrolysis nature titanium compound and/or its low condensate at hydrogen-peraxide conversion. If it becomes under the 0.1 weight section by hydragenhydrogen peroxide solution has desirable within the limits of the 0.1 -- 100 weight section, On the other hand, since active oxygen dangerous during storage will be emitted that an compaind, and its hydrolysis nature tranium compaind low condensate.

(1001)] Although especially the hydrogen-peroxide concentration of hydrogen peroxide solution is compound a can be manufactured by making hydrolysis nature fitanium compound a react for 19 not limited, it is desirable that it is 3 - 30% of the weight of within the limits in respect of the solid content of generation liquid related to paint worksbillty in the ease of desling with it. minutes to 20 hours by within the limits with a hydrogen peroxide solution and a reaction (0012) Moreover, the aquesity liquid (A) which comes to use hydrolysis nature thankin temperature of 1-70 degrees C.

object to which hydrogen peroxide solution was made to react about a presentation and stability this hydrolysis reaction and hydrogen peroxide happens near the coincidence, it is obtained, and temperature region is generated. Hydroxyiation titenium gel used by the conventional process is partially three-dimensions-ized by Ti-O-Ti association, and this get essentially differs from the making hydrobysis nature tikanium compound a and hydrogen peroxide solution react Hydrobyze titanium compound. Subsequently, it is imagined as what is configurated in the hydroxyl-group content titanism compound which the hydrogen peroxide generated, when the coordination by [0033] The aquesity liquid (A) which comes to use hydrolysis nature titanium compound s By the chelate liquid with which stability is equal to long-term, very high preservetion in a room with water and a hydrolysis nature titanium compainnd generates a hydroxyl-group contant

manufactured literium oxide dispersion liquid is Irm - 6nm preferably Moreover, the appearance particle diameter becomes larger than 10mm (a crack is produced in 1 micrometers or more), it is are obtained. At less than 80 degrees C, crystellization of tranium oxide does not fully progress. [8034] The titanium oxide dispersion liquid containing the virtaline particle of the titanium cxide Thus, the range of 10nm or less of particle diameter of a titanium oxide ultrafine particle of the compaind a when heat-treatment or autodiave processing was performed above 80 degrees C of these dispersion figuid is a translucent-like thing. Since film formation nature will fall if this which crystalized the aquosity liquid (A) which comes to use hydralysis nature titanium not desirable. These dispersion liquid can be used similarly.

(1035) Especially as heat-treatment temperature, it is desirable to form 200 degrees C or less of (0037) The aquosity liquid (A) which comes to use hydrolysis nature altanium campound a forms form the precise trianium oxide film which was excellent in adhesion with itself by heat-treating (9035) The aquosity liquid (A) which comes to use hydrolysis nature thankon compound a can bitanium oxida film at the temperature of 150 degrees C or less, for example st spreading desiquation or low temperature into a steel plate ingradient.

the titarium oxide film of the amorphous substance (amorphous) which contains a hydroxyl group .0033] Moreover, since the trankin oxide dispersion liquid which carried out heat-treatment of a little with the above-mentioned temperature.

http://www4.ipdl.mpit.go.jp/ogi-bin/tran\_web\_ogi\_ejje

srium contant raw material solution at least, and a hydrogen peroxide is made to act further,

mation which remove dissolution components other than the water which originates in a

e the same --- or it differs and the alkyl group of carbon numbers 1-6 is shown) as a hydrolysis aid (A) can be used, it is desirable to use the thanium monomer containing the radical which is id or a hydrolysis nature titanium compound law condensate, and hydrogen peroxide solution 039] In this invention, the aquosity liquid (it abbreviates to "aquosity liquid (A-1)" hereafter) ydrolysis nature titanium pampound a) and which hydrolyzes and turns into a hydroxyl group, o made to react, and is further obtained under existence of a titanium oxide sol as amosity pressed with the above-mentioned general formula (OR) It 4 (the inside of a formula and R degrees C or more can form the crystalline titanium oxide film only by applying, they are intaining the titenium which the same hydralysis nature titenium compound as the above iture Utanium compound and/or a hydrolysis nature titanium compaund low condensate as a coating material of the ingradiant whose heat-treatment is impossible id its hydrohysis nature titanium compound low condensate.

040] The above-mentioned literium unide solo are a non-fixed form titaria and a sol which the satase titania particle distributed in water (aquosity organic selvents, such as an akceholic whem and an alcoholic ather system, may be contained if needed).

grees G or more, at least. As hydrosol of this titanium oxide, TKS-201 (the TAYCA [ CORP. ] ed form titania sol and this titanium oxida aggregate which distributed in weter titanium oxida id titanyl, for example, and is obtained as this titanium axide sol, (2) What hydrolyzes organic enium compounds, such as a titamium alkoxide, and is obtained, (3) What calcinated the non-ORP. make, a trade name, anatese crystal form, mean particle diameter of 6nm), TA-15 (the rmer. What hydralyzes \*\* titanium solutions, such as (1) sulfuric-acid titanium and sulfuricystallization temperature of anatese, for example, the temperature of 400 degrees  $m C\sim 500$ 041] As the above-mentioned titahism oxide sol, a well-known thing can be used from the ssan Chemistry company make, a trade name, anatese crystai form), STS-11 (the Iahihara ngyo [ Kaisha, Ltd. ] Kaisha, Ltd. make, a trade name, anatase crystai form), etc. are stributed this thing in water can be used. Baking of an amorphism titania can transform an lutions, such as a titanium tetrachioride, considered as the anatase titanium particle, and verphism titania to an anatase moid titama, if it calcinates at the temperature beyond the gregates, such as what hydrofyzes or neutralizes and can obtain halogenation thankin artioned.

042) the weight ratio of the above-mentioned titenium oxide sol at the time of using it in order ide sols, such as stability and photoreaction nature, will not be seen if a weight ratio becomes eferably. Since fim farmation nature is inferior when the effectiveness which added thankam annum hydrogen-peraxide reactant --- 1 / 98 -- 59/1 --- it is 90/[ about 10/90 -- ] 10 range make hydrolysis nature titanium compound a and hydrogen peroxide solution react, and a ss than 1/99, but 99/1 is exceeded, it is not desirable.

is desirable within the limits of the 0.1 - 100 weight section, especielly 1 - 20 weight section to e hydrolysis nature thanken compound a 10 weight section at hydrogen-paroxide conversion. If becomes under the 0.1 weight section by hydrogen-peroxide conversion, chelate formation will ngerbus during storago will be emitted that an unreacted hydrogen peroxide tends to remain if 043] The mixed rate of hydrolysis nature thanks nompound a and hydrogen peroxide solution it be enough and will carry out netura precipitate. On the other hand, since active oxygen e 100 weight sections are exceeded, it is not desirable.

044] Although especially the hydrogen-peraxide concentration of hydrogen peraxide solution is 045] Mersover, equosity liquid (A-1) can be manufactured by making hydrolysis nature thanium merates a hydroxyl-group content titenium compound. Subsequently, it is imagined as what is empound a react under existence of a ilterium oxide sol for 10 minutes to 20 hours by within it limited, it is desirable that it is 3 ~ 30% of the weight of within the limits in respect of the nerated, when the coordination by this hydrolysis reaction and hydrogen peroxide happens drogen peroxida solution Hydralyza with water and hydrolysis nature titanium compound a offigurated in the hydroxyir-group content titerium compound which the hydrogen peraxide e limits with a hydragen peroxide solution and a reaction temperature of 1-70 degrees C. lid content of generation liquid related to paint workability in the ease of dealing with it. 046] Aquosity liquid (A-1) by making hydrolysis nature transum compasind a react with

and this gel essentially differs from the object to which hydrogen peroxide solution was made to gol used by the conventional process is partially three-dimensions-ized by Ti-O-Ti association, term, very high preservation in a room temperature region is generated, Hydroxylation thanium near the coincidence, it is obtained, and the chelate liquid with which stability is equal to longreact about a presentation and stability. Moreover, a condensation reaction comes to prevent occurring and thickening in part by using a tranium oxide sul at the time of composition. The reason is considered to adsorb the front face of a titanium oxide sut and for a condensation reaction object to prevent macromolecule-ization in the solution condition,

treatment or autoclave processing was performed above 80 degrees C are obtained. At less than 80 degrees C. crystallization of element exide does not fully progress. Thus, the range of 10nm oxide dispersion liquid is 1nm - 6nm preferably. Mareover, the appearance of these dispersion or less of particle diameter of a thankin oxide ultrafine particle of the manufactured thankin becomes larger than 10nm (a creck is produced in 1 micrometers or more), it is not desirable. 2047] Moreover, the titenium axide dispersion liquid sontaining the ultrafine particle of the liquid is a translucent-like thing. Since film formetion nature will fail if this particle damater titaniun oxide which erystalized the aquasity liquid (A-1) containing tilanium when heat-These dispersion liquid can be used similarly.

[8048] The equosity liquid (A-1) containing titanium can form the precise litenium exide film which was excellent in adhesion with itself by heat-treating at spreading desiccation or low temperature into a steel plate ingredient.

(30,49) Especially as heat-treatment temperature, it is desirable to form 230 degrees C or less of titanium oxide film at the temperature of 150 degrees G or less, for example.

[0050] The aquosity liquid (A-1) containing titanium forms the titanium oxide film of the anatase storage stability, corrosion resistance, etc. as equasity liquid (A) of this invention, it is desirable compound a especially, and aquantly liquid (A-1) have the engine performance excellent in 10051] Since the above-mentioned equosity liquid which used hydrolysis nature thankun which contains a hydroxyl group a little with the above-mentioned temperature. to use this thing.

liquid (A) containing the above-mentioned titanium if needed. As an additive, a mica, talo, a silica, [0052] Addition distribution of other pigments and sols can also be carried out at the equosity s baryta, clay, etc. can mention as an example a titanium oxide sol, titanium axide powder, etc. which are marketed,

(0053] The compounds which are the (B) components of (Compound B) after-treatment agent are at least one sort of compounds vinsen from a phosphorio-acid system compound, metal hydrofluoric acid, and a matal hydrofluoric acid salt.

[UNSA] As the above-mentioned phosphoric-acid system compound, condensed phosphoric acid, Turi metaphosphoric acid, a 2 \*\* phosphoric acid, diphosphoric acid, a PIRO \*\* phosphoric acid, (artheshosphoric acid), and a phosphoric-acid derivative, and those salts, the Tripoli phosphoric soid, a tetralin soid, a hexaiin acid, and a condensed-phosphorio-acid darivative, are mentioned, ithium, sodium, a potassium, and ammonium J or an inorganic alkali compound is mantlaned, for phosphoric acid, triphosphoric acid, the following \*\* phosphoric acid, hysophosphoric acid, the example. Furthermore, it is desirable to use what has solubility in water as a phosphoric-solid Moreover, as an alkali compound which forms the above-mentioned sait, organic I, such as a s pyrophosphoria acid, a meta-\*\* phosphoric acid, a metaphosphoric acid, a phosphoric acid for example, there compounds --- one sert -- or two or more sorts can be used, combining, these saits, etc., such as mone-phosphoric soids, such as a \*\* phosphoric anid, a strong system compound.

100551 Especially as a phosphoric-acid system compound, since a socium pyrophosphate, sodium structure among buth when the sold phosphono-and radical ion combined with this phosphonictripolyphosphate, tetrakn acid sodium, a metaphosphoric acid, metaphosphoric-acid ammenium, stability of the paint, or the rust-proofing nature of a paint film, it is desireble to use this thing. hexemetaphosphoric soid sodium, etc. demonstrate the effectiveness excellent in the storage phaspioric-ecid system compound containing the above-mentioned titanium forms complex .0058] In this invention, it is thought that the compound of the aquosity liquid (A) and the

http://wwwd.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran\_web\_cgi\_ejje

ed system compound configurates to titarium ion.

out 1 hour ... mareover --- the case where mixture is overheated compulsorily --- for example, dinary tamperature (20 degrees C) by only mining both component for for about 5 minutes to out 30- it can heat for [ for / about 1 minute / - ] about 30 minutes at about 10 degrees C. anium fluoridation salt, \*\*\*\*\*\*\*, etc. can be mentioned, for example. As what forms the salt droftworic acid, titanium hydroftwaric acid, silicoftworic acid, a zirconium fluoridation sail, a antioned, a potassion and sodium are desirable and circonium potassium fluoride, titanium 057] morsover, the thing for which such a reaction can react easily, for example, is left in tessium fluoride, sodium silicofluoride, potessium silicofluoride, eta, are mentioned as an 058] As the above, metal hydrofluoric acid, and a metal hydrofluoric acid salt, zircenium metal hydrofluoric acid, although sodium, a potassium, a lithium, anmonium, etc. are. ample especially, for example.

059] The number of a phosphoric-acid system compound, metal hydrofluoric acid, and metal ction, especially the 10 - 200 weight section to the solid content 100 weight section of the anding ratio of cost of a compound (B) has desirable within the finite of the 1 - 400 weight draftuoria acid salts is one, or two or more sorts dan be mixed, they can be used, and the wosity liquid (A) containing titanium.

060] An squasity organic high melecular compound (C) is blended in addition to the component oducing the abnormalities of thickening or gelation in water at seven or less PH, it can use a love. If the organic resinants principle dissoived or distributed condenses an aquosity organic in molecular compound (C), and it sediments and is excellent in the stability of the aquosity ind of the organic high molecular compound (G) itself which does not have a possibility of tich the aquosity organic (high-molecular-compound C) after-treatment agent described all-known thing from the former.

061] What has the gestelt of water solubility, water-dispersion, or emulsion nature can be used dependently specifically Aqueous-izing and the functional group which can carry out [ moisture e accepted. A part or all of those functional groups if it is acidic resin fourboxyl group content sin etc.), ethanoiamine, amine compound [, such as triethylamine, ]; --- aqueous ammoria, if it ids, such as en acetic acid and a factic acid; what was neutralized by mineral acids; such as a r an associty organic high molecular compound (C). As organic high melecular compound can wider I-izing for example, a hydroxyl group, a carboxyl group, an amino (imino) radical, and a lifde radical .... The thing and need containing at least one sort, such as a phosphine redicel, performed in water from the former as aqueous-izing, decentralization, and an approach of shing it einulsierrize using a well-known appreach. As an organic high molecular compound. droxide, and a notassium hydroxide, and basic resin (amino-group content resin etc.) Fatty the thing neutralized with alkeli-metal hydroxides, such as a lithium hydroxide, a sodium asphoria acid, can be used.

062] As this aquosity organic high molecular compaund (C), apoxy system resin, phenol system id class mixing polyamine, etc., and the hetinine-ized 1st class amine group as a cation system. mpound, an addition product (for example, refer to U.S. Pat. No. 3984299 specification); enoxy 3, 4017438 specification); the exherification resultant (for example, refer to JP,59-43013,A) of oxy resin, for example, or an addition product with polyamine (for example, nefer to U.S. Pat. sin, the resin that has polyoxyalkylene chein, polyvinyl skoliol, polyglycerin, a carboxymethyl overmentioned spexy system resig modified apoxy resins, such as scrylic denaturation and mpound with the 1st class Monod or polyamine, the 2nd class Monod or polyamine, the 1 or 963] The cation system epoxy resin which comes to add an amine to an epoxy resin as the opoxy compound and the hydroxyl compound which has the ketimine-ized 1st class amino sin, aurylio resin, urethane system rezin, alefin-carboxylio-acid system resin, nylon system llutose, a hydroxymethyl cellulose, hydroxyethyl cellulose, eta, are mentioned, far axample. ethane denaturation, etc. can use it suitably. The 2nd class Monod who has an epoxy oup etc. be raised.

064] The above-mentioned epoxy compound has number everage molecular weight within the its of 400-4,000, especially 800-2,000, and 190-2,000, and the thing that is especially within s limits of 400-1,000 are suitable for weight per epoxy equivalent. Such an epoxy compound

can be obtained by the reaction of for example, a polyphonol compound and EPIRURORUM drine compainds. As a polyphend compound for example, screw (4-hydroxyphenyl) -2, 2-propane, 4, tetrapod (4-hydroxyphenyl) - 1. 1, 2, and 2-ethane, 4, and 4-dihydraxy diphenylsuifone, a phenol nydroxyphenyl) -1, 1-isobutane, A screw (4-hydroxy-text-butfydpienyl) -2, 2-propane, Bis(2hydraxy naphthylj methane, 1,5-dhydroxy naphthainne, Bis(2,4-dhydroxy phenyl) mathane. and 4-diliydroxy benzaphenone, A sorew (4-hydroxyphenyi) -1, 1-ethane, a screw (4novalak, a cresol novolak, etc. are raised.

19986] As the above—mentioned earlie resin. the homopolymer with the radiosi of the frydrophilio suitably. As the above-mentioned phenol component which is a start raw material 2 functionality compaund A plienol, in-cresol, in-ethylphenel, 3,5-xylenel, in-methoxy phenel, etc. can mention thenoke compound, I functionally shanolic compound, the phenake compound of four or more tert butylphenal p-ethylphenal 2, 8-xylenal, 2, and 5-xylenal etc. as a 3 functionally premale catalyst, and made aqueeus addition and the high molecular compound which is made to carry functionality, etc. can be used. As a 2 functionality phenolic compaund overesol, processl, pr polymerization, and is denaturalized and abtained in neutralization, the aquesity-ized resin, or out condensation and is obtained as the above-mantioned phenol system rasin can be used hisphenol A. Bisphenol F, etc. as a 4 functionality phenolic compound. The number of these monomer copolymerizable in addition to this, etc. are mentioned, for example. These are an [West] What heated a phenol component and formaldshyde under existence of a reaction copalymen, the copolymen of a monomer with the radical of a hydrophilic property and a property of a varboxyl group, the amino group, a hydroxyl group, etc. of a monomer or a emulsion polymerization, a suspension polymerization, or resin that carries out solution phenolia compounds is one, or two or more sorts can use them, mixing, this resin if needed.

Nitragen-containing slityl (meta) acrylate, such as M and M-diethylaminoethyl (meta) acrylate and dimethylaminoeltryl (meta) acrylamide, Aromatic series intregen-containing monomers, such as a N-butaxy methyl (meta) sorylamids, R, and R-dinstlyl (meta) sorylamids. Polymerization nature M-t-butylamino ethyl (niete) acrylate; Acrylamide, Methacrylamide, M-methyl (meta) acrylamide, polymerization of the epsilon-caprolactone to the monoester givest with polyhydric elcohol and acid, a maleic acid, a maleic arliydride, a crotonic acid, an traconic acid, etc can be mentioned N-ethyl (meta) acrylemide. N-methylolimethalscrylemide, N-methoxymethyl (meta) acrylemide, 10667] As the above-mentioned carboxy; group content monomer, an acrylic acid, metheorylic [0068] As a hydroxyl-group centent menomer, the compound which carried out ring opening amides;2-vinylpyridines, such as N and M-dimethylaminapropyl (meta) acrylamide, N, and M-[0068] As a nitrogen-containing monomer, N and N-dimetrylaminoethyl (meta) acrylate. 1-vinyf-2-pyrrolidone and 4-vinyloyridine; allylamine eta, is mentioned.

(9030) As a monomer, in addition, methy! (meta) acrylate, ethy! (meta) acrylate, n-prupy! (meta) monachrome (meta) acrylate, the monnester ghost; above-mentioned polyhydric alcohol with a aorylate, isoprapyl (meta) aorylate, irbittyl (meta) aorylate, isobittyl (meta) aorylate, tert-butyl (meta) acrylate, 2-ethylhexyl acrylate, moctyl (meta) acrylate, lauryl (meta) acrylate, Alkyl acrylic acids, such as 2-frydroxyethy! (meta) acrylate, hydroxypropy! (meta) acrylate; 2, 3dihydroxy butyl (meta) acrylate, 4-hydroxy butyl (meta) acrylate, and polyethylene-glycol methacrylic acid and an acrylic acid, or a mathacrylic acid is mentioned.

(meta) ecrylate of the carbon numbers 1-24, such as trideny! (meta) acrylate, octadeny! (meta)

acrylate, and isostearyl (meta) acrylate, styrane, vinyl acetate, ato, are mentioned. The number

[0071] As the above-mentioned wething system resin, the need is accepted in the polyurathane underwater widely (for example, JP,42-24192,B ---) Refer to JP,42-24194,B, JP,42-5118,B, JP,49-988,B, JP,49-33104,B, JP,50-15027,B, and JP,53-29175,B. As en approach of distributing of these compaunds is one, at they can be used combining two at mare sarts. In this invention, which consists of polyel and discovanate, such as polyester polyed and polyether polyel. Dioi, distributed or dissolved in stability can be used suitably, and a well-known thing can be used Chain expanding is carried out under existence of the chain expanding agent which is a law molecular weight compound with two or more active hydrogen, such as diamina, what was acrylate (meta)" means acrylate or methacrylate.

2007/11/16

tp://www4.ipdl.inpit.ga.jp/ogi-bin/tran\_weh\_ogi\_eije

dissolving polyurathane resin underwater in stability, the following approach can be used, for male

072] (1) How to give a hydrophilic property, and distribute or dissoive underwater by selfuisifination by introducing ichialty radicals, such as a hydroxyl group, an ambo group, and a rboxyl group, into the side chain or end of a polyurethans polymer.

073] (2) flow to distribute compulsorily underwater the polyurethane polymer which blocked e polyurethane polymer or end isocyanate radical which the reaction completed by block ents. such as an oxime, alcohol, a phenol, a mercapten, an amine, and sodium bisulfite, using an subsifier and mechanical shearing force. Flow to mix with water / emulsifier / chain expanding ent the weithane polymer which furthernore has an end isocyanate radical, and to perform centralization and macromelecule quantification to coincidence using mechanical shearing

374] (3) How to use the water-soluble polyof like a polyethylene glycol as polyof of a fyurethane main rew material, and distribute or dissolve in water underwater as meitable fyurethane.

075] About the above-menioned distribution or the dissolution approach, it is not limited to a single approach by the above-mentioned polyurethane system resin, and the mixture tained by each approach can also be used for it.

off) As discocyanete which can be used for composition of the above-mentioned polyurethane stem resin. The discocyanate of aromatic series, an alloycle group, and allohatic series is antioned. Specifically Haxamethylene di-iscocyanate, I etramethylene di-iscocyanate, 3, 3—nethoxy -4, 4—haphenylene di-iscocyanate, p-xytylene discocyanate, m-xyhylene discocyanate, 1. (3 SOSHIANATO methyl) cyclohexanone, 1, 4–(G SOSHIANATO methyl) cyclohexanone, 4, 4—methylene discocyanate, p-phenylene discocyanate, phenylene discocyanate, phenylene discocyanate, 2, 4-tolylene discocyanate, 3, the dinathylene discocyanate, 2, 4-tolylene discocyanate, 3, the dinathylene discocyanate, 2, 4-tolylene discocyanate, 3, the dinathylene discocyanate, 3, the discocyanate, 3, the discocyanate, 3, the discocyanate, 4-tolylene discocyanate, 2, 4-tolylene discocyanate, 3, the discocyanate, 4-tolylene discocyanate, 4-tolylene discocyanate, 3, the discocyanate, 4-tolylene discocyanate, 4-

antioned 2, 4-tolyiene discovanate 2, 6-tolyiene discovanate, hexamethylene di-isocyanate despecially isophorone discovanate are [ among these ] desizable.

(97] es the commerciel item of the above-mentioned polyurethane system resin -- hide run

17.1 as the commercial item of the above-mentioned polyurethene system resin — hide run. 4-330 — said — FW-340 — said — FW-350 (all are the Dainippon lak & Chemicals, Inc. ske) and super FREX 100 — said — 150, this F-34350 (all are the Dai-Johi Kogyo Seiyaku Co., & make), atc. can be mentioned.

978] As the above-mentioned polyvinyl alcohol resin, it is desirable that it is 97% or more of skyinyl alcohol whenever { separafication }, and it is desirable that it is 98% or more of the solled full saponitication polyvinyl alcohol whenever { seponification } especially, and it is suitable at number everage molecular weight is within the limits of 9,000-100,000.

079] The blocking polyoxy alkylene glycol which whet has e polyoxyethylene chain or a dyoxypropylene chain could use suitably as resin which has the above-mentioned

Iyaxyakylene chain, for example, the palyethylene glycd, the polypropylene gizze, the above—antismed polyoxypropylene chain, and the above—mentioned polyoxypropylene chain combined in a shape of a block can be mentioned.

080) As the above-maintioned obefin-carboxylic-acid system resin, water-dispersion [ at least a sort of ] or water soluble resin chasen from two sorts, copolymer [ of olefins, such as hydene and a proxylene, and polymerization nature unsaturated carboxylic soid ] \*\* and resing which adds and carries out the emulsion polymerization of the polymerization rature isaturated compound to the dispersion liquid of this copsilymer, and comes to construct a idge in a particle further, can be used.

081] The above-mentioned copolymer \*\*s are one sort of an ofetin and unsaturated carboxylic id, such as an acrytic soid (meta) and a maiste acid, or two sorts or more of copolymers. In is copolymer \*\*k, it is suitable that the content of this unsaturated carboxylic soid is 5 - 40% of a weight of within the limits preferably three to 60% of the weight, and the soid radical in a polymer can be distributed in water by neutralizing by the alkali.

082] The above-mentioned resin \*\* is bridge formation resin which adds and carries cut the

to://www4.ipc&inpit\_go.jp/cgi-bin/tran\_web\_pgi\_ejje

2007/11/16

emulsion polymerization of the polymerization nature unsaturated compound to the water dispersion of capolymer 44, end comes to construct a bridge in a particle further. As this polymerization nature unsaturated compound, the vinyl monomers enumerated, for example by explanation of said water-dispersion of water-soluble acrylic resin ere mentioned, end one sort or two sorts or more can be used, whoosing them suitably.

[3083] The blending ratio of coal of an aquosity organic high molecular compound (C) has desirable within the limits of the 10 - 2,000 weight section, espacially the 100 - 1,000 weight section from points, such as the stability of liquid, and anti-corrosiveness, to the solid content 100 weight section of the aquosity liquid (A) containing titenium.

[0084] Sings an after-treatment agent serves as a stable liquid in neutrality or an acid field, especially its PHs 1-7, especially range of 1-5 are desirable.

[8085] In an after-treatment agent, pigments, such as a thickense, a surface active agent, an antimicrobia agent, rust-proofers (a tamic acid, privite acid, benzotriazol, etc.), a color pigment, an extender, and a rust preventive pigment, can be contained if needed in addition to the abovementalioned component.

[0086] Moreover, it can be diluted and used for an affer-treatment agent if needed with hydrophilic solvents, such as a methanal, ethanol, isopropyl alcohol, an ethylane glycol system, and a propylane glycol system.

[3087] As a metal with which the phosphate processing toat to which the after-treatment agent of this invention is applied is formed, especially if a front face is a metal, it is not restricted, and what is the alloy with which a front face makes a part iron, aluminum, zinc, copper, thi, and these metals can be manitoned, and a griddle, a zinc system plating steel plate, an aluminum plating steel plate, etc., can be mentioned as an example of representation; for example. As the above-mentioned zinc system plating steel plate, a four-dip zinc-rocated carbon steel. As the above-mentioned zinc system plating steel plate, a four-dip zinc-rocated carbon steel sheet, an electrobytic zinc-rocated carbon steel sheet, an indiverzinc alloy plating steel plate, an aluminum-zinc alloy plating steel plate, at or example.

[3088] Marenver, a phosphate processing cost makes a phosphate processing cost form in the above-mentioned surface of metal or the surface of a metal by performing phosphate processing of physiphoric-acid iron processing of itself known, phosphoric-acid zinc processing, etc. by dip costing, a rall costing method, etc. Although especially the cost weight of the phosphate processing cost in a surface of metal is not limited, it is usually suitable from points, such as workshilly and toeting adhesion, that they are 0.05 - 5 g/m2 and within the limits which serves as 1 - 3 g/m2 preferably.

(9088) Next, the after-treatment approach of the phosphete processing cost using the aftertreatment egent of this invention is explained.

[0090] In the after-treatment approach of this invention, the phosphate processing cost front face formed on the surface of the metal is made to apply and dry the after-treatment agent of above-mentioned this invention, and after treatment is performed.

[0081] It faces applying the after-treatment agant of this invention to the phosphate processing cost front face formed in the front face of the above-mentioned metal. According to coverage, the viscosity of an after-treatment agent is usually adjusted within the limits of 5 - 100 mParsextent with water. For example, it can apply by the methods of application, and has roll coater paint, spray pelinting, brush coating point, flow coating, alp closding, and disphragin paint that removes excessive liquid appropriate to adaphragin after liquid application, and after treatment can be performed to a phosphate processing, onet by subsequently making it has tand dry. It is suitable from points, such as corresion resistance, workability, and coating adhesion, that the quantity for application of an after-treatment agent is issually 0.05 - 5.0 g/m2 and within the limits which serves as 0.1 - 2 g/m2 preferably by desilication ocat weight. Especially if desilication countitions are conditions which can dry the applied after-treatment agent, they are not similarly used makes it dry continuously by the shape of a sheet, it is usually suitable for them to carry out grade (for highest which temperature of steel blaste to be about 80-150 degrees C) heating for 10 - 100 seconds at 100-250 degrees C of ambient temperature.

ating constituents can be used for the constituent which basides forms a layer coat that what collent also in paint film adhesion, and can also form the upper cost further on the metal plate proach of this invention and by which after treatment was carried out is excellent in corrosion prication coat formation constituent, a high corrosion resistance coat formation constituent, a necessary is just to select suitably according to the purpose. As this coating constituent, a lish has this phosphate processing coat by which after treatment was carried out. Various sistance, workability, atc. and can also be used as a nust-proofing steel plate as it is, it is rmation constituent, a high corrosion resistance cost formation constituent, or a primer 002] Although the phosphate processing coat which is obtained by the after-treatment iner coating, a coloring top ucet, etc. can be mentioned, for exemple. A lubrication coat lating may be painted, it may dry, and a coloring ton coat may be further painted on it.

ffect of the invention] It is thought that this invention produces the following effectiveness

an having time chove-mentioned configuration.

id saft sic. sot as a mataled etching agent, and, on the other hand, with the equosity liquid (A) th a material, an oxygen penetrable and steam penetrable small cost is formed, it is surmised of the aquasity erganic high molecular compound (C) containing thanium it excels in adhering vrosion prevention coet. The phosphoric-acid system compaund which is the (B) component alch constitutes a titatium system rust-proofer, metal hydrofluoric acid, a metal hydrofluoric 094] By painting the after-treatment agent which has the above-mentioned configuration in is invention on a phosphate processing steel plete, heading, and forming a thanism system rther, and a metal finishing steel plate with very high enti-currosiveness and endurance is at it serves to heighten the corrosion prevention effectiveness by phosphate processing

xample! Hereefter, an example and the example of a comparison are given and this invention is

plained still mere concretely. Hereafter, the "weight section" and "% of the weight" are meant ample of manufacture manufacture t titainim tetrachlorides of titanium system aquosity liquid 500 oc with distilled water, and hydroxyletion titanium was settled. With distilled water, ten co 096] Aqueous emmonia (1:9) was drapped at the solution which sat five oc of 60%, salutions of anium system aquesity liquid (A1) of 2% of salid content with the viscosity containing thenium 30% solutions of hydrogen peroxide solution was added, they were stirred after washing, and section" and "k", respectively. This invention is not restricted to the following examples.

yellow translucence was obtained

hour, it riped at 25 degrees. Cafter that for 2 hours, and titanium system equosity liquid (A2) of mufacture conditions using tetra-n-butoxyutanium instead of the tetra-iso-propoxytitanium of snufacture 2 tetrapod iso-propoxytitanium 10 section, and the iso-propanol 10 section ] it for anufacture conditions using the trimer of tetra-iso-propoxytitanium instead of the tetra-iso-097] it was dropped agitating at 20 degrees C in the mixture of the 30% hydrogen-peroxidee example of manufacture of example of manufacture 3 titenium system aguosity liquid (A2). opoxytitanium of the exemple of manufacture of example of manufacture 4 titanium system 098] Thankum system aquesity liquid (A3) of 2% of solid content was obtained on the same 099] Titanium system aquasity liquid (A4) of 2% of solid content was obtained on the same lution 10 section and the dejonized water 100 section having covered [of the example of of solid content of yellow transparence which is viscous for a while was obtained nosity liquid (A2).

nes, it riped at 60 more degrees C for 3 haurs, and titanium system aquasity liquid (A5) of 2% 100] In the example of manufacture of example of manufacture 5 titanium system squosity uid (A2), hydrogen peraxide solution was dropped over 1 nour et 50 degree C of \*\*\*\*\*\* 3

101] The example of manufacture & titanium system water sulution (A3) was heat-treated at degrees C for 8 hours, and thenium system aquosity liquid (AB) of 2% of solid content with inslucent white yellow was obtained. solid content was obtained

02] The mixture of the example of manufacture I tetrapod iso-proposytitanium 10 section

tp://www4.jpdl.inpit.go.jp/ogi-bin/tran\_web\_ogi\_ejje

2007/11/16

sactions (solid content), the 30% hydrogen-peroxide-solution 10 section, and the deionized water and coloriess resin solution of the acid number 87 (about ) will be obtained for annuarsion about and the iso-propanoi 10 section was dropped agitating at 10 degrees C in the mixture of the five and if a reaction is continued for further 5 hours, about 50% of solid content and the transparent the acrylic resin water dispersion (C1) of 30% of solid content was obtained by fully stirring after section, and the acrylic-soid 24 section. It is the after [ dropping termination ] said temperature, the styrene 15 section, About 2 hours is required and dropped with the catelyst which consists riped at 10 degrees C after that for 24 hours, and titanium system aquasity liquid (A7) of 2% of 100%. The dimethylamino ethanol 108 section was mixed to this resin solution 500 section, and (D103) in the 4 This openings hask of 11. equipped with example of manufacture manufacture B adjusted to 88 degrees C. The ethyl aprylate 140 section, the methyl methacrylate 68 section. 100 santion having TKS-applied it for I hour (the TAYCA CORP, make, titenium oxide soil, it of the 2 and 2"-applies (2, 4-dimethyl WARERO nitrill 8 section the monomer mixture which thermometer of acrylic resin. \*\*\*\*\*, the condensator, and the dropping funnel Put in the isourchy alcohol 180 section and the temperature after a nitrigen purge and in a flask is consists of the N-n-butaxy methylacrylamide 15 section, the 2-hydroxyethyl acrylate 38 solid content of yellow transparence which is viscous for a while was obtained,

liquid dropping equipment, stirring heating was carried out and it dissoked in it at homogeneity. It was obtained by holding at 120 degrass C after dropping ternination for 2 hours, and completing weight 3,750) 1,680g (0,5 mols), and i MOg of mixed solvents of methyl isobutyl hetone / xylene 10g isolated preparatively to liquid dropping equipment was dropped. In the meanting, reaction temperature was held at 70 degrees C. The amine modified epoxy resin of 60% of solid centent cooled to 70 degrees Cafter that, and for 30 minutes was required and M (n-propanal) amine =1/1 (weight ratio) to the reactor equipped with the example of manufacture manufacture B obtained by mixing 88% of forms acid 25 section to 1,000g of obtained resin, and fully staring a reaction. The amine modified epoxy resin water dispersion (C2) of 30% of solid content was stiring equipment of an amine modified epoxy resin, a reflux condensar, a thermometer, and [0104] After adding Epicoat 1009 resin (epoxy resin by shell shemistry company; maleaular after adding water.

plates which rinsed, dried and performed phosphoric-acid zinc processing were obtained. Coating pre PAREN Z" by Nihon thickness of a phosphorio-acid thu processing steel plate as a base material. The class of used mentioned plating steel plate, and performing phosphoria-acid zinc processing (spray processing was used for cold relied sheet steel of O.Smm of example of manufacture manufacture 10 board (0165) The pleting steel plate which comes to give a galvanization or various zinc alloy plating using the "PAL borid 3308" by Whon Parkerizing Co., Ltd.) further, the various pieting steel Parkerlaing Co., Ltd.) after cerrying out alkaline degreasing of the front face of the aboveplating steel plate and its cable address are shown in the after-mentioned table 2. weight of a phosphorio-and zinc processing cost was made into 1.5 g/m2. [0106] After having performed surface control (spray processing using

zino processing, it could be burned so that material femperature might become 100 degrees C in treatment agent of an example I was obtained. The obtained after-treatment agent was applied [0107] The 12% transum processing agent (A1) 50 of manufacture examples section of a metal coated-carbon-steel-sheat front face which performed the above-mensioned phosphoric-acid finishing steel plate, the 20% zirconum hydrofluoric acid 5 section, the 30% acrylic resin water dispension (C1) 10 section, and the defonized water 35 section were blended, and the afterso that the amount of desiccation coats might become 0.2 s/m2 on the electrolytic-zinc-5 seconds, and the surface treated steel sheet was obtained.

address which shows the class of plating steel plats used in Table 1 in the after-mentioned teble. [0108] About each test panel obtained as mentioned above, various trials were parformed based on the following test method. The test result is shown in the efter-mentioned table 1. The cable [0108] in examples 2-11 and one to example of comparison 3 example 1, each surface treated steel slieet was obtained like the example 1 except considering as the effer-treatment agent combination and the plating steel plate kind which are shown in the after-negationed table 1.

	,		

JP, 2002-275653, A [DETAILED DESCRIPTION]

£1(22)

tp://www4.ipdl.inpit.go.jp/ogi~bin/tran.web.ogi.gije

110] Test-method paint-film appearance. Viewing estimated the homogeneity of the aftersatment coat of a test panel based on the following criteria.

. Xnahuniformity as which there is no nonuniformity and \*\*nonuniformity which is a uniform

pearance is regarded for a while is conspicuous.

rylic-melanine resin system coating, white), and it baked for 20 minutes at 160 degrees C, and e paint plate was chtwired. The blemish of 11 every direction each which is immersed in about mperature with a knife after 24-hour neglect in the paint film side of this paint plate at a base and product to the area of 100 grids, the following criteria estimated exhibition extent of the icrometers to a test panel in "serious cron 1000 White" (this Kansai Paint Co., Ltd. make, an as put in in a grid pattern, and 160 grids of imm angle were created. Based on the stripped per paint film at the time of sticking ualluphane adiesive tape in this squares section, and indegree G ebuilition underwater for 2 hours, pulls up this paint plats, and reaches a room 111] Ton-cost adhesion, it applied so that desiccation Hickness might be set to 30 moving a tape in an instant.

100

ġ,

芸林芸

accented, for a less than 25%2:stripped plane product, a less than 50%1:stripped plane product [ a stripped plane product ] 50% or more at 25% or 4 in which extellation of a paint film is not accepted at all; although extellation of a paint film ore in 10% or more,

st / generating extent of less then / 10% / 3 white rust of paint film area / area / 10% or mare in which generating of white rust is not accepted : for generating extent of less than [ 25% ] 112] Corrosion resistance: But a test panal in Tonna i 50mm magnitude, carry out the seal of st specified to 22311 was parformed by the three-stage of 24 hours, 48 hours, and 12 hours, of the following criteria estimated generating extent of the white rust of a paint film side. e edge surface part and fleath-side surface part of a test panel, and it is JIS. The saft spray white rust, generating extent of lass than [ 50% ] I white rust is [ generating extent of white paint film I 50% or more of paint film area in 25% or more of paint film area.

able [] 33

88 88 24.75 STORY; 1.全柱

able 2] ä

Translation done.

STREET, ST

(Table 3)

[0115]

http://wwwd.ipdl.inpit.go.jp/ogr-bin/tran.web.ogi.ejje